PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-204167

(43) Date of publication of application: 22.07.2004.

Commence of the commence of th

(51)Int.CI.

CO8L 59/00 CO8K 3/22 CO8K 5/16 CO8L101/00

(21)Application number: 2002-377590

(71)Applicant: POLYPLASTICS CO

(22)Date of filing:

26.12.2002

(72)Inventor: HARASHINA HATSUHIKO

(54) POLYACETAL RESIN COMPOSITION AND MANUFACTURING METHOD THEREFOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a colorable polyacetal resin composition with high flame retardancy. SOLUTION: This resin composition is constituted of the polyacetal resin, at least one flame—retardant selected from a (hypo)phosphite [a metal (hypo)phosphite, or the like] and a phosphide (a metal phosphide, or the like), and at least one flame—retardant auxiliary selected from an aromatic compound and a basic nitrogen—containing compound. The resin composition may further comprise another flame—retardant [for example, a phosphorus—containing compound such as red phosphorus, a (poly)phosphoric acid salt, an organic phosphonic acid, and an organic phosphinic acid, an inorganic flame—retardant, and the like], a drip—proofing agent, an antioxidant, a heat stabilizer, a filler, and the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[C laim (s)]

[C laim 1]

The polyacetal resin constituent whose flame retarder it is the resin constituent which consists of polyacetal resin, a flame retarder, and a fire-resistant assistant, and is at least one sort chosen from phosphite (degree) and a phosphide and whose fire-resistant assistant is at least one sort chosen from the aromatic compound and the basic nitrogen content compound.

[C laim 2]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose flame retarder is at least one sort chosen from the phosphorous acid (degree) metal salt and the Lynn-ized metal.

[Claim 3]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose flame retarder is at least one sort chosen from the phosphite (degree) of phosphorous acid (degree) alkali metal, phosphorous acid (degree) alkaline earth metal, and a periodic—table 3B group metal, the phosphorous acid (degree) of transition metals, and the Lynn—ized transition metals.

[Claim 4]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose flame retarder is at least one sort chosen from the salt and the Lynn-ized transition metals of hypophosphorous acid, and alkali metal, alkaline earth metal or transition metals.

[Claim 5]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 with which the fire—resistant assistant consists of an aromatic compound and a basic nitrogen content compound.

[Claim 6]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose aromatic compound is the compound which has a reactant hydrocarbon ring to formaldehyde, or its derivative.

[Claim 7]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose aromatic compound is at least a kind of ring content resin chosen from phenol novolak resin, phenol aralkyl resin, aromatic series vinyl resin, phenol melamine novolak resin, aniline resin, aromatic series Nylon, polycarbonate resin, polyarylate resin, an aromatic series epoxy resin, and aromatic series polyether resin.

[Claim 8]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose basic nitrogen content compound is at least one sort chosen from a urea or its derivative, an amidine derivative, amino triazine or its derivative, a pyrimidine or its derivative, a hydrazine or its derivative, the amide system compound, and the urethane system compound. [Claim 9]

The polyacetal resin constituent of a flame retarder according to claim 1 which is the 1-150 weight section to the polyacetal resin 100 weight section comparatively.

[C laim 10]

The polyacetal resin constituent of a fire-resistant assistant according to claim 1 or 6 which is the 1-600 weight section to the flame-retarder 100 weight section comparatively.

[Claim 11]

The polyacetal resin constituent according to claim 6 which are an aromatic compound 1 – the 300 weight sections, and the basic nitrogen content compound 0.5 – the 200 weight sections to the flame—retarder 100 weight section.

[C laim 12]

The polyacetal resin constituent according to claim 1 whose total amount of a flame retarder and a fire-

resistant assistant is the 1-300 weight section to the polyacetal resin 100 weight section.

It is a resin constituent containing at least polyacetal resin, a hypophosphorous acid metal salt, and a kind of fire-resistant assistant chosen from the aromatic compound and the basic nitrogen content compound, and is the polyacetal resin constituent of a fire-resistant assistant which is the 1-800 weight section to the hypophosphorous acid metal salt 100 weight section comparatively.

The polyacetal resin constituent according to claim 13 with which a fire-resistant assistant consists of an aromatic compound and a basic nitrogen content compound, and contains an aromatic compound 5 - the 200 weight sections, and the basic nitrogen content compound 1 - the 150 weight sections to the hypophosphorous acid metal salt 5 - the 100 weight sections, and the hypophosphorous acid metal salt 100 weight section to the polyacetal resin 100 weight section.

[C laim 15]

Furthermore, the polyacetal resin constituent containing a kind of Lynn [at least] content compound chosen from red phosphorus, phosphate (Pori), organic phosphonate, and organic phosphinate, and organic flame retardant according to claim 1.

[C laim 16]

Furthermore, the polyacetal resin constituent according to claim 1 which was chosen from the dripping inhibitor, the antioxidant, the thermostabilizer, and the bulking agent and which contains a kind at least.

How to mix polyacetal resin, a flame retarder, and a fire—resistant assistant, and to manufacture a polyacetal resin constituent according to claim 1.

[C laim 18]

The manufacture approach according to claim 17 that it is the approach of carrying out melting mixing of the masterbatch which consisted of a resinous principle and at least one sort of components chosen from the flame retarder according to claim 1 and the fire—resistant assistant, and the polyacetal resin, and manufacturing a polyacetal resin constituent, and said resinous principle is at least one sort chosen from polyacetal resin and ring content resin.

[C laim 19]

The Plastic solid formed with the polyacetal resin constituent according to claim 1.

[Claim 20]

The Plastic solid according to claim 19 whose Plastic solid is the electrical and electric equipment and electronic parts, a machine mechanism element, or autoparts.

[Translation done.]

JP 2004-204167 A 2004.7.22

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特**期2004-204167** (P2004-204167A)

(43) 公開日 平成16年7月22日(2004.7.22)

FD137 GL00 GN00

			(10) AMI THE 1041 ACCI (2004.1.22)
(51) int.C1.7	F 1		テーマコード (参考)
CO8L 59/00	CO8L	59/00	41002
CO8K 3/22	CO8K	3/22	
CO8K 5/16	CO8K	5/16	
COSL 101/00	C08L	•	
		審査請求	未請求 請求項の数 20 OL (全 49 頁)
(21) 出願番号	特願2002-377590 (P2002-377590)	(71) 出願人	390006323
(22) 出願日	平成14年12月26日 (2002.12.26)	,	ポリプラスチックス株式会社
		1	東京都千代田区霞が関三丁目2番5号
		(74) 代理人	
			弁理士 鍬田 充生
		(72) 発明者	原科 初彦
			静岡県富士市営島973番地 ポリプラス
			チックス株式会社内
		Fターム (営	多考) 4J002 BC10X BG02X CB00W CC04X CC15X
			CC18X CD03X CE00X CG00X CH06X
			CLOOX DA058 DH006 DH036 EN037
			EN057 EN107 EQ027 ET017 EU007
		ļ	EU137 EW128 EW138 FD13X FD136

(54) 【発明の名称】ポリアセタール樹脂組成物およびその製造方法

(57) 【要約】

【課題】高度に難燃性で、着色可能なポリアセタール樹脂組成物を得る。

【解決手段】樹脂組成物を、ポリアセタール樹脂と、(次)亜リン酸塩((次)亜リン酸金属塩など)及びリン化物(リン化金属など)から選択された少なくとも 1 種の難燃剤と、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも 1 種の難燃助剤とで構成する。前記樹脂組成物は、さらに、他の難燃剤(例えば、赤リン、(ポリ)リン酸塩、有機ホスホン酸、有機ホスフィン酸などのリン含有化合物、無機系難燃剤)、ドリッピング防止剤、酸化防止剤、熱安定剤、充填剤などを含んでいてもよい。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

ポリアセタール樹脂と、難燃剤と、難燃助剤とで構成されている樹脂組成物であって、難燃剤が、(次) 亜リン酸塩及びリン化物から選択された少なくとも 1 種であり、難燃助剤が、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも 1 種であるポリアセタール樹脂組成物。

【請求項2】

難燃剤が、(次)亜リン酸金属塩及びリン化金属から選択された少なくとも1種である請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項3】

難燃剤が、(次)亜リン酸アルカリ金属、(次)亜リン酸アルカリ土類金属、周期表3B族金属の(次)亜リン酸塩、遷移金属の(次)亜リン酸及びリン化遷移金属から選択された少なくとも1種である請求頃1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項4】

難燃剤が、次亜リン酸と、アルカリ金属、アルカリ土類金属、又は遷移金属との塩及びリン化遷移金属から選択された少なくとも1種である請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項5】

難燃助剤が、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物で構成されている請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項6】

汚香族化合物が、ホルムアルデヒドに対して反応性の炭化水素環を有する化合物又はその誘導体である請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項7】

芳香族化合物が、フェノールノボラック樹脂、フェノールアラルキル樹脂、芳香族ビニル樹脂、フェノールメラミンノボラック樹脂、アニリン樹脂、芳香族ナイロン樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリアリレート樹脂、芳香族エポキシ樹脂及び芳香族ポリエーテル樹脂から選択された少なくとも一種の芳香環含有樹脂である請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項8】

塩基性窒素含有化合物が、尿素又はその誘導体、アミジン誘導体、アミノトリアジン又はその誘導体、ピリミジン又はその誘導体、ヒドラジン又はその誘導体、アミド系化合物、 及びウレタン系化合物から選択された少なくとも1種である請求項1記載のポリアセター ル樹脂組成物。

【請求項9】

難燃剤の割合が、ポリアセタール樹脂100重量部に対して1~150重量部である請求項1 記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項10】

難燃助剤の割合が、難燃剤100重量部に対して1~600重量部である請求項1叉は6記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項11】

難燃剤100重量部に対して、芳香族化合物1~300重量部、塩基性窒素含有化合物 0. 5~200重量部である請求項6記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項12】

難燃剤及び難燃助剤の総量が、ポリアセタール樹脂100重量部に対して1~300重量部である請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項13】

ポリアセタール樹脂と、次亜リン酸金属塩と、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも一種の難燃助剤とを含む樹脂組成物であって、難燃助剤の割合が、次亜リン酸金属塩100重量部に対して1~800重量部であるポリアセタール樹脂組

10

20

30

40

成物。

【請求項14】

難燃助剤が芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物で構成され、ポリアセタール樹脂100重量部に対して次亜リン酸金属塩5~100重量部、次亜リン酸金属塩100重量部に対して、芳香族化合物5~200重量部及び塩基性窒素含有化合物1~150重量部を含む請求項13記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項15】

さらに、赤リン、(ポリ)リン酸塩、有機ホスホン酸塩、及び有機ホスフィン酸塩から選択された少なくとも一種のリン含有化合物及び/又は無機系難燃剤を含む請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項16】

さらに、ドリッピング防止剤、酸化防止剤、熱安定剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含む請求項 1 記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項17】

ポリアセタール樹脂、難燃剤、及び難燃助剤を混合して請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物を製造する方法。

【請求項18】

樹脂成分と、請求項1記載の難燃剤及び難燃助剤から選択された少なくとも1種の成分とで構成されたマスターバッチと、ポリアセタール樹脂とを溶融混合してポリアセタール樹脂組成物を製造する方法であって、前記樹脂成分が、ポリアセタール樹脂及び芳香環含有樹脂から選択された少なくとも1種である請求項17記載の製造方法。

【請求項19】

請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物で形成された成形体。

【請求項20】

成形体が、電気・電子部品、機械機構部品又は自動車部品である請求項19記載の成形体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、難燃性、着色可能で、成形加工性に優れたポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに前記樹脂組成物で成形した成形体に関する。

[0002]

【従来の技術】

ポリアセタール樹脂は、機械的性質、耐疲労性、耐摩擦・摩耗性、耐薬品性及び成形性に優れているため、自動車部品、電気・電子機器部品、その他の精密機械部品、建材・配管部材、生活・化粧用部品、医用部品などの分野において広く利用されている。しかし、用途の拡大、多様化に伴い、非着色性、難燃性など、その品質に対する要求はより高度化している。

[0003]

特開平6-256621号公報には、ポリオキシメチレン樹脂100重量部に対して次更リン酸塩0.0001~10重量部を含有してなるポリオキシメチレン樹脂組成物が開示されている。この発明において、次亜リン酸塩(例えば、次亜リン酸ナトリウムなどのアルカリ金属塩、次亜リン酸カルシウムなどのアルカリ土類金属塩など)を添加することにより、色調安定性に優れたポリオキシメチレン樹脂組成物を製造できることが記載されている。しかし、この方法では、ポリアセタール樹脂に難燃性を十分に付与できない。

[0004]

また、ポリアセタール樹脂の難燃化について多くの提案がなされている。例えば、特開昭48-43446号公報には、オキシメチレン重合体に、Mn, Ba, Sr, Ca, Mgの硝酸塩を添加した難燃性組成物が開示されている。特公昭55-35421号公報には、ポリオキシメチレンに対して、メラミン、グアナミン、メラム、アメライド、アメリン

10

20

30

40

及びそれらの誘導体(メチロール、アルキル又はアリール誘導体)、ジシアンジアミド及びそのメチロール誘導体から選択された少なくとも一種のトリアジン難燃剤を添加した難燃性ポリオキシメチレン組成物が開示されている。この文献には、さらにホスファム、スファミド及びリンイミドから選択された少なくとも一種の難燃剤(リン酸源)を添加たポリオキシメチレン組成物も開示されている。特開昭 5 4 - 8 5 2 4 2 号公報には、ポリオキシメチレン組成物も開示されている。特開昭 5 4 - 8 5 2 4 2 号公報には、ポリアセタール樹脂と、シアヌール酸メラミンとを含む難燃性樹脂組成物が開示されている。米国特許第3、485、793号明細書には、ポリオキシメチレン樹脂と、アミン、アンモニウムホスフェートおよびアミジンホスフェートから選択された化合物 5 ~ 3 0 重量%とを含む難燃性組成物が開示されている。

10

[0005]

特 開平 9 - 3 2 4 1 0 5 号公報には、ポリオキシメチレン樹脂と、ポリリン酸アンモニウム単独又はポリリン酸アンモニウム及びメラミン化合物からなる難燃剤とを含む組成物において、ポリリン酸アンモニウムの体積平均粒子径が30(m以下である樹脂組成物が開示されている。特公昭 4 3 - 2 2 6 7 1 号公報には、オキシメチレン重合体と、リン酸ーアンモニウム、リン酸ニアンモニウム及びそれらの混合物とを含む難燃化されたオキシメチレン重合体組成物が開示されている。

[0006]

[0007]

30

20

しかし、これらの難燃性樹脂組成物では、赤リンを使用した場合には、ポリアセタール樹脂を高度に難燃化できるものの、赤リン特有の色を有する樹脂組成物となる。また、赤リン以外のリン含有化合物を使用した場合には、難燃性を高めるために多量の難燃剤を添加する必要がある。そのため、成形体の特性が低下する場合がある。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明の目的は、添加量が少量であってもポリアセタール樹脂に対して、高い難燃性を付与できる樹脂組成物及びその製造方法、ならびにその成形体を提供することにある。

[0009]

40

本発明の他の目的は、樹脂の特性を低下させることなく着色可能なポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、ならびにその成形体を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、前記課題を達成するため鋭意検討した結果、特定のリン含有化合物で構成された難燃剤及び特定の難燃助剤とを組み合わせて用いると、高い難燃性を有し、かつ着色可能なポリアセタール樹脂が得られることを見出し、本発明を完成した。

[0011]

すなわち、本発明の樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂に、難燃剤と、難燃助剤とを含有したポリアセタール樹脂組成物であって、前記難燃剤が、(次)亜リン酸塩及びリン化物

20

30

40

50

から選択された少なくとも 1 種で構成され、前記難燃助剤が、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも 1 種で構成されている。前記(次)亜リン酸塩は、(次)亜リン酸アルカリ金属、(次)亜リン酸アルカリ土類金属、周期表 3 B 族金属の(次)亜リン酸塩、遷移金属の(次)亜リン酸塩などの(次) 亜リン酸金属塩であってもよく、前記リン化物は、リン化遷移金属などのリン化金属であってもよい。

[0012]

前記芳香族化合物は、芳香族化合物が、ホルムアルデヒドに対して反応性の炭化水素環を有する化合物又はその誘導体(例えば、フェノールノボラック樹脂、フェノールアラルキル樹脂、芳香族ビニル樹脂、フェノールメラミンノボラック樹脂、アニリン樹脂、芳香族ナイロン樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリアリレート樹脂、芳香族エポキシ樹脂、芳香族ポリエーテル樹脂など)などであってもよい。

[0013]

また、前記塩基性窒素含有化合物は、尿素又はその誘導体、アミジン誘導体、アミノトリアジン乂はその誘導体、ピリミジン乂はその誘導体、ヒドラジン义はその誘導体、アミド系化合物、ウレタン系化合物などであってもよい。

[0014]

前記樹脂組成物は、さらに、リン含有化合物(例えば、赤リン、(ポリ)リン酸塩、有機ホスホン酸塩、有機ホスフィン酸塩など)、無機系難燃剤(例えば、非リン系の無機系難燃剤など)、ドリッピング防止剤、酸化防止剤、熱安定剤、充填剤などを含有していてもよい。

[0015]

本発明は、ポリアセタール樹脂、前記難燃剤、及び前記難燃助剤を混合してポリアセター ル樹脂組成物を製造する方法、前記ポリアセタール樹脂組成物で形成された成形体も含む

[0016]

【発明の実施の形態】

本発明の特色は、特定の難燃剤と特定の難燃助剤とを組み合わせることにより、ポリアセタール樹脂を高度に難燃化できるのみならず、ポリアセタール樹脂を着色でき、さらに赤リンを併用した場合であっても相乗的な難燃効果により赤リンの使用量を低減できる点にある。

[0017]

しポリアセタール樹脂」

ポリアセタール樹脂とは、オキシメチレン基($-CH_2O-$)を主たる構成単位とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリマー又はポリオキシメチレン(例えば、米国デュポン社製、商品名「デルリン」、旭化成工業(株)製、商品名「テナック4010」など)、オキシメチレン単位とコモノマー単位とを含有するポリアセタールコポリマー(例えば、ポリプラスチックス(株)製、商品名「ジュラコン」など)が含まれる。コポリマーにおいて、コモノマー単位には、炭素数2~6程度(好ましくは炭素数2~4程度)のオキシアルキレン単位(例えば、オキシエチレン基($-CH_2CH_2O-$)、オキシプロピレン基、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。コモノマー単位の含有量は、少りして、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。コモノマー単位の含有量は、0.03~20モル%(例えば、0.05~18モル%)、さらに好ましくは0.1~15モル%程度の範囲から選択できる。

[0018]

ポリアセタールコポリマーは、二成分で構成されたコポリマー、三成分で構成されたターポリマーなどであってもよい。ポリアセタールコポリマーは、ランダムコポリマーの他、ブロックコポリマー(例えば、特公平2-24307号公報、旭化成工業(株)製、商品名「テナックLA」「テナックLM」など)、グラフトコポリマーなどであってもよい。また、ポリアセタール樹脂は、線状のみならず分岐構造であってもよく、架橋構造を有していてもよい。さらに、ポリアセタール樹脂の末端は、例えば、酢酸、プロピオン酸など

30

40

50

のカルボン酸又はそれらの無水物とのエステル化、イソシアネート化合物とのウレタン化、エーテル化などにより安定化してもよい。ポリアセタールの重合度、分岐度や架橋度も特に制限はなく、溶融成形可能であればよい。ポリアセタール樹脂の分子量は特に制限されず、例えば、重量平均分子量 5,000~500,000、好ましくは10,000~400,000程度である。

[0019]

前記ポリアセタール樹脂は、例えば、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒドなどのアルデヒド類、トリオキサン、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド、シクロへキサンオキサイド、1, 3 ージオキソラン、1, 3 ージオキサン、ジエチレングリコールホルマール、1, 4 ーブタンジオールホルマールなどの環状エーテルや環状ホルマールを重合することにより製造でる。さらには、共重合成分として、アルキル又はアリールグリシジルエーテル(例えば、メチルグリシジルエーテル、エチルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、ナフチルグリシジルエーテルなど)、アルキレン又はポリオキシアルキレングリコールジグリシジルエーテル、ドリエチレグリコールジグリシジルエーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテルなど)、アルキレングリコールグリンジルエーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテルなど)、アルキレングリコールがリシジルエーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテルなど)、アルキルスはアリールグリシジルアルコール、環状エステル(例えば、 β ープロピオラクトンなど)及びビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルエーテルなど)を使用することもできる。

[0020]

[難燃剂]

本発明において、難燃剤としては(次)亜リン酸塩及びリン化物から選択された少なくと も 1 種を使用できる。

[0021]

(次) 亜リン酸塩としては、(次) 亜リン酸金属塩、(次) 亜リン酸アンモニウム塩 (亜リン酸アンモニウム、亜リン酸水素アンモニウム、次亜リン酸アンモニウム)、(次) 亜リン酸アミン塩などが例示できる。これらの(次) 亜リン酸塩は、単独で又は組み合わせて用いてもよい。

[0022]

(次) 亜リン酸金属塩としては、例えば、(次) 亜リン酸アルカリ金属塩(例えば、亜リ ン酸水素リチウム、亜リン酸リチウム、次亜リン酸リチウム、亜リン酸水素ナトリウム、 **亜リン酸ナトリウム、次亜リン酸ナトリウム、亜リン酸水素カリウム、亜リン酸カリウム** 、 次 亜 リ ン 酸 カ リ ウ ム 、 亜 リ ン 酸 水 素 ル ビ ジ ウ ム 、 亜 リ ン 酸 ル ビ ジ ウ ム 、 亜 リ ン 酸 水 素 セ シウム、亜リン酸セシウム、次亜リン酸セシウムなど)、(次)亜リン酸アルカリ土類金 属塩(例えば、亜リン酸水素ベリリウム、亜リン酸ベリリウム、次亜リン酸ベリリウム、 亜リン酸水素マグネシウム、亜リン酸マグネシウム、次亜リン酸マグネシウム、亜リン酸 水素カルシウム、亜リン酸カルシウム、次亜リン酸カルシウム、亜リン酸水素ストロンチ ウム、亜リン酸ストロンチウム、次亜リン酸ストロンチウム、亜リン酸水素バリウム、亜 リン酸バリウム、次亜リン酸バリウムなど)、周期表3B族金属の(次)亜リン酸塩(例 えば、亜リン酸水素アルミニウム、亜リン酸アルミニウム、次亜リン酸アルミニウムなど)、周期表 4 B族金属の(次)亜リン酸塩(例えば、亜リン酸錫、亜リン酸鉛、次亜リン 酸鉛など)、周期表6B族金属の(次)亜リン酸塩(例えば、次亜リン酸セリウム(II I)など)などの典型金属の(次)亜リン酸塩、周期表6A族金属の(次)亜リン酸塩(例えば、亜リン酸クロム(II)など)、周期表7A族金属の(次)亜リン酸塩(例えば 、 亜リン酸マンガン(II)、次亜リン酸マンガンなど)、周期表 8 族金属の(次)亜リ ン酸塩(例えば、亜リン酸鉄(II)、亜リン酸鉄(III)、次亜リン酸鉄(II)、 次亜リン酸鉄(III)、亜リン酸コバルト(II)、次亜リン酸コバルト、次亜リン酸 ニッケルなど)、周期表1B族金属の(次)亜リン酸塩(例えば、亜リン酸鍋(II)な ど)、周期表2B族金属の(次)亜リン酸金属塩(例えば、亜リン酸亜鉛、次亜リン酸亜 鉛など)などの遷移金属の(次)亜リン酸塩が挙げられる。

20

30

40

50

[0023]

これらの(次)亜リン酸金属塩は、水和物(例えば、一水和物、二水和物など)であって もよい。

[0024]

(次) 亜リン酸アミン塩としては、亜リン酸、亜リン酸水素又は次亜リン酸とアミンとの塩が例示でき、アミンとしては、アミノ基含有環状又は非環状化合物などが挙げられる。アミノ基含有環状化合物としては、アミノ基含有トリアジン類(メラミン、メラム、メレム、メロン、グアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミンなどのアミノ基合有1,3,5ートリアジン類、3ーアミノー1,2,4ートリアジンなどのアミノ基合有1,2,4ートリアジン類など)、アミノ基含有トリアゾール類(2,5ージアミノー1,3,4ートリアゾールなどのアミノ基含有1,3,4ートリアゾール類など)などが例示でき、アミノ基含有非環状化合物としては、グアニジン類[グアニジン、グアニジン誘導体(ジシアンジアミド、グアニル尿素など)など」などが例示できる。

[0025]

好ましい(次) 亜リン酸塩は、次亜リン酸金属塩、特に、(次) 亜リン酸アルカリ金属(次亜リン酸ナトリウム、次亜リン酸カリウムなど)、(次) 亜リン酸アルカリ土類金属(次亜リン酸カルシウム、次亜リン酸バリウムなど)、周期表3B族金属の(次) 亜リン酸塩(次亜リン酸亜鉛などの周期表2B族金属の(次) 亜リン酸塩など)などの(次) 亜リン酸金属塩である。

[0026]

リン化物としては、非金属リン化物(リン化ホウ素など)やリン化金属が例示できる。リン化物は単独で又は2種以上組みあわせて用いてもよい。

[0027]

リン化金属としては、リン化リチウム(ーリン化三リチウムなど)、リン化ナトリウム(一リン化三ナトリウムなど)、リン化カリウム(一リン化三カリウムなど)などのリン化 アルカリ金属;リン化ベリリウム(ニリン化三ベリリウムなど)、リン化マグネシウム(ニリン化三マグネシウムなど)、リン化カルシウム(ニリン化三カルシウムなど)などの リン化アルカリ土類金属;リン化アルミニウム(一リン化一アルミニウムなど)などの周 期表 3 B 族金属のリン化物などのリン化典型金属、リン化チタン(一リン化ーチタンなど)、リン化ジルコニウムなどの周期表4A族金属のリン化物;リン化バナジウム(ーリン 化一バナジウム、ニリン化ーバナジウムなど)、リン化タンタルなどの周期表5A族金属 のリン化物;リン化クロム(一リン化ークロム、一リン化三クロムなど)、リン化モリブ デン、リン化タングステンなどの周期表 6 A族金属のリン化物;リン化マンガン (…リン 化ーマンガン、一リン化ニマンガン、ニリン化ーマンガン、ニリン化モマンガン、モリン 化ーマンガンなど)、リン化レニウムなどの周期表7A族金属のリン化物;リン化鉄(一 リン化一鉄、一リン化二鉄、一リン化三鉄、ニリン化一鉄など)、リン化コバルト(一リ ン化ーコバルト、ーリン化ニコバルト、三リン化ーコバルトなど)、リン化ニッケル(一 リン化ニニッケル、一リン化三ニッケル、ニリン化一ニッケル、ニリン化五ニッケル、三 リン化ーニッケル、五リン化六ニッケルなど)、リン化ロジウム、リン化白金などの周期 表 8 族 金 属 の リ ン 化 物 ; リ ン 化 銅 (--- リン 化 三 銅 、 こ リン 化 一 銅 な ど) 、 リ ン 化 銀 、 リ ン 化金 (一リン化一金、二リン化三金など) などの周期表 1 B族金属のリン化物;リン化亜 鉛(二リン化三亜鉛など)、リン化カドミウム(二リン化三カドミウムなど)などの周期 表2B族金属のリン化物などのリン化遷移金属などが例示できる。

[0028]

好ましいリン化物は、リン化金属、特に、リン化鉄、リン化ニッケルなどの周期表 8 族金属のリン化物、リン化金などの周期表 1 B 族金属のリン化物などのリン化遷移金属が挙げられる。

[0029]

なお、(次)亜リン酸塩、リン化物は、安定化又は性能向上のため、例えば、金属化合物、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂などにより被覆処理されていてもよく、エポキシ系化合物

30

40

50

、シラン系化合物、チタネート系化合物、クロム系化合物などの表面改質剤で処理されていてもよい。さらに、取扱いを改善する目的で、樹脂マスターバッチであってもよい。

[0030]

「難燃助剤」

難燃助剤としては、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも 1種を用いることができ、この難燃助剤を前記難燃剤と併用することにより、ポリアセタール樹脂の難燃化を大きく促進又は向上できる。

[0031]

[芳香族化合物]

芳香族化合物は、前記難燃剤と協働して難燃化を促進又は向上できる化合物であれば特に制限されず、前記難燃剤との組み合わせによりポリアセタール系樹脂の炭化を促進し、樹脂を難燃化する。すなわち、芳香族化合物単独ではポリアセタール系樹脂の難燃化に殆ど又はさほど寄与しないものの、前記難燃剤と組み合わせることにより難燃化を大きく向上できるため、芳香族化合物は、炭化助剤として機能するようである。このような芳香族化合物は、雉燃剤/芳香族化合物=60/40~20/80(重量%)の混合物をポリアセタール樹脂100重量部に対して20~80重量部添加し、10秒間接炎して燃焼性を調べたとき、炎を離してから20秒以内、好ましくは10秒以内に消炎するか否かにより実験的に選択することができる。

[0032]

このような観点から、酸化防止剤、光安定剤及び耐候(光)安定剤などの一般的な添加剤は、芳香族化合物の範疇に属さない。すなわち、芳香族化合物は、通常、立体障害性基(例えば、tーブチル基などのバルキーな第三級アルキル基)を有しておらず酸化防止能がないか又は小さく、紫外線領域のエネルギーを吸収して樹脂の劣化を防止する能力がないか又は小さい。

[0033]

代表的な芳香族化合物は、通常、ホルムアルデヒドに対して反応性の炭化水素環を有する化合物(例えば、フェノール性ヒドロキシル基及びアミノ基から選択された少なくとも一種を有する芳香族化合物)又はその誘導体である。

[0034]

さらに、芳香族化合物は、通常、室温(15~30℃程度)で非揮発性であるとともに、成形加工温度よりも高い沸点を有するのが好ましい。また、芳香族化合物は、通常、室温で固体又は粘性である。芳香族化合物の分子量は特に制限されず、低分子量ないし高分子量のいずれであってもよく、芳香族化合物は、オリゴマーないし樹脂の領域の化合物も包含する。低分子量と高分子量とを区別するための指標は特になく、例えば、分子量250以上の化合物を高分子量の芳香族化合物とすることもできる。

【 0 0 3 5 】 「低分子量の芳香族化合物]

低分子量の芳香族化合物には、難燃剤との組合せにより高い難燃性が発現する種々の化金物が含まれる。芳香族化合物は、通常、ヒドロキシル基含有化合物としては、例えば、高神点フェノール類になってもよい。ヒドロキシル基含有化合物としては、例えば、高神点フェノール類に、210~350℃)の化合物、例えば、キシレノール、フェニルフェノール、クミルフェノール、ナフトール、ビナフトール類などの二価フェノール類、ビロガロール、フェニール類、ビロガロール、フェノール類、ビロガロール、フェノール類、ビロガロール、ステコール類、ビロガロール、ステコールがルシンなどの三価フェノール類、フェニールがにステコール類、ビスフェノール類に、4、4ービフェニール類、3、3ージフェニールー4、4ージフェニールン、タン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)ナフチルメタン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)ナフチルメタン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3、5ージメチルー4ーヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3、5ージメチルー4ーヒドロキシフェニル)メタン、コ・1ービスル)メタン、ビス(3、5ージメチルー4ーヒドロキシフェニル)メタン、エス

(4-ヒドロキシフェニル) エタン、1-ナフチル-1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェ ニル) エタン、1-フェニル-1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル) エタン、1, 2 ービス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、2-メチル-1,1-ビス(4-ヒドロキシ フェニル) プロパン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン、2, 2-ビス (3, 5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)プロパン、1-エチル-1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン、2, 2-ビス(3, 5-ジクロロ-4-ヒドロキシ フェニル)プロパン、2,2ービス(3,5ージブロモー4ーヒドロキシフェニル)プロ パン、2,2-ビス(3-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(3-メチル-4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(3-フルオロ-4-ヒ ドロキシフェニル)プロパン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2 -ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、1、4-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブ タン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ペンタン、4-メチル-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ペンタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ヘキサン ェニル) ノナン、1, 10-ビス (4-ヒドロキシフェニル) デカン、2, 2-ビス (4 -ヒドロキシフェニル) -1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロプロパンなどのジヒ ドロキシジアリールアルカン類;1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサ ン、1,1-ビス(3,5-ジクロロ-4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロデカン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェ ニル) -3,3,5-トリメチルシクロヘキサンなどのジヒドロキシジアリールシクロア ルカン類; 1, 4-ビス(4-ヒドロキシフェニルイソプロピル) ベンゼンなどのジヒド ロキシアリールアルキルベンゼン類;ビス(4-ヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(3, 5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(3-クロロ-4-ヒドロ キシフェニル)スルホンなどのジヒドロキシジアリールスルホン類;ビス(4ーヒドロキ シフェニル) エーテル、ビス (3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル) エーテルな どのジヒドロキシジアリールエーテル類; 4, 4' - ジヒドロキシベンゾフェノン、3, 3', 5, 5'-テトラメチルー4, 4'-ジヒドロキシベンゾフェノンなどのジヒドロ キシジアリールケトン類;ビス(4-ヒドロキシフェニル)スルフィド、ビス(3-メチ ルー4-ヒドロキルフェニル)スルフィド、ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフ ェニル)スルフィドなどのジヒドロキシジアリールスルフィド類;ビス(4-ヒドロキシ フェニル)スルホキシドなどのジヒドロキシジアリールスルホキシド類;4,4'-ジヒ ドロキシジフェニルなどのジヒドロキシジフェニル類;9,9-ビス(4-ヒドロキシフ ェニル)フルオレンなどのジヒドロキシジアリールフルオレン類;ポリフェノール類[例 えば、2、4、4'-トリヒドロキシベンゾフェノン、2、2'、4、4'-テトラヒド ロキシベンゾフェノン、2, 4, 4'ートリヒドロキシフェニルエーテル、2, 2', 4 , 4'ーテトラヒドロキシフェニルエーテル、2, 4, 4'ートリヒドロキシジフェニル -2-プロパン、2,2'-ビス(2,4-ジヒドロキシフェニル)プロパン、2,2' , 4, 4'ーテトラヒドロキシジフェニルメタン、2, 4, 4'ートリヒドロキシジフェ ニルメタン、 $1-[\alpha-メチルー\alpha-(4'-ジヒドロキシフェニル)$ エチル]-3-[, α' - ビス(4″ - ヒドロキシフェニル)エチル]ベンゼン、1 - [α - メチル -キシフェニル) エチル] ベンゼン、 α , α , α , α ートリス(4 ーヒドロキシフェニル) -1,3,5-トリイソプロピルベンゼン、2,6-ビス(2-ヒドロキシ-5'-メチ ルベンジル) - 4 - メチルフェノール、4, 6 - ジメチル-2, 4, 6 - トリス (4 - ヒ ドロキシフェニル) -2-ヘプテン、4、6-ジメチル-2、4、6-トリス(4-ヒド ロキシフェニル) -2-ヘプタン、1,3,5-トリス(4-ヒドロキシフェニル) ベン ゼン、1, 1, 1-トリス(4-ヒドロキシフェニル) エタン、2, 2-ビス[4, 4-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキシル]プロパン、2,6-ビス(2-ヒドロ キシー5-イソプロピルベンジル)-4-イソプロピルフェノール、ビス [2-ヒドロキ シー3ー(2'ーヒドロキシー5'ーメチルベンジル)ー5ーメチルフェニル]メタン、

10

20

30

40

20

30

40

50

[0036]

[0037]

[0038]

また、o- 間換化合物(例えば、ジフェニルエーテル、ジフェノキシベンゼン、或いはそれらの化合物とアルデヒド類との縮合反応生成物など)やN- 置換化合物「例えば、ジフェニルアミン、ジナフチルアミン、N, N' - ジフェニルベンジジン、4, 4' - ジ(α , α - ジメチルベンジル)ジフェニルアミンなど」なども例示できる。

[0039]

【高分子量の芳香族化合物义は芳香環含有樹脂】

高分子量の芳香族化合物は、通常、芳香環を含んでおり、オリゴマー义は樹脂状である場合が多い。そのため、高分子量の芳香族化合物を単に芳香環含有樹脂という場合がある。

[0040]

このような芳香環含有樹脂は、通常、芳香環として、繰り返し単位中にアリール環(例えば、ベンゼン環、ナフタレン環)又はビスアリール単位(例えば、ビスフェノール単位)を含んでいる。

[0041]

芳香環含有樹脂としては、例えば、(a)ヒドロキシル基及び/又はアミノ基含有芳香族環を有する樹脂、(b)芳香族ナイロン樹脂、(c)ポリカーボネート樹脂、(d)ポリ

アリレート樹脂、(e)芳香族エポキシ樹脂、(f)芳香族ポリエーテル樹脂などが例示できる。これらの樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0042]

(a) ヒドロキシル基及び/又はアミノ基含有芳香族環を有する樹脂

この樹脂において、前記ヒドロキシル基及び/又はアミノ基を有する芳香族環は樹脂の主 鎖及び/又は側鎖に有していればよい。芳香族環を主鎖に有する樹脂としては、例えば、 ノボラック樹脂、アラルキル樹脂、アニリン樹脂、低分子量のフェノール類やアニリン類 (例えば、フェノール及びアニリンを含む前記低分子量の芳香族化合物)の酸化重合体 (例えば、高分子加工、47巻、11号、p489-494(1998)及びそこに記載されてい る論文で報告されているペルオキシダーゼを酵素触媒として得られる樹脂など)、変性フ エノール樹脂 {例えば、テルペンフェノール樹脂 (例えば、特開平7-292214号公 報に記載の樹脂、ヤスハラケミカル(株)製、商品名「YSポリスターシリーズ」「マイ ティーシリーズ」、荒川化学工業(株)製、商品名「タマノル」など)、ロジン変性フェ ノール樹脂(多価アルコールとの反応生成物も含む)、不飽和炭化水素化合物変性フェノ ール樹脂 [例えば、ジシクロペンタジエン-フェノール重合体 (例えば、特開昭 6 1 - 2 9 1 6 1 6 号公報、特開昭 6 2 - 2 0 1 9 2 2 号公報、特開平 6 - 4 9 1 8 1 号公報記載 のフェノール樹脂など)、シクロペンタジエンーフェノール重合体(日本石油化学(株) 製、商品名「DPP-600M」など)、液状ポリブタジエン-フェノール重合体(日本 石油化学(株)製、商品名「PP700-300」など]など}が例示でき、芳香族環を 側鎖に有する樹脂としては、芳香族ビニル樹脂が例示できる。

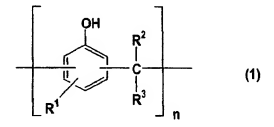
[0043]

(ノボラック樹脂)

ノボラック樹脂は、下記式(1)で表される繰り返し単位を有している。

[0044]

【化1】



[0045]

(式中、 R^1 は水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、 R^2 及び R^3 は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、nは1以上の整数を示す)アルキル基としては、メチル、エチル、ブチル、t ーブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシルなどの C_{1-20} アルキル基、好ましくは C_{1-12} アルキル基が挙げられる。アリール基としては、フェニル、ナフチルなどの C_{6-20} アリール基、置換アリール基(メチルフェニル基、エチルフェニル基など)が挙げられる。

[0046]

ノボラック樹脂(特に、ランダムノボラック樹脂)は、一般に、フェノール類と、アルデヒド類との反応により得られる。フェノール類としては、例えば、フェノール、pー又はmークレゾール、3,5ーキシレノール、アルキルフェノール(例えば、tーブチルフェノール、pーオクチルフェノール、ノニルフェノールなどのC₁₋₂₀アルキルフェノール)、アリールフェノール(例えば、フェニルフェノール、ベンジルフェノール、クミルフェノール)などが挙げられる。これらのフェノール類は、1種で又は2種以上組み合わせて使用してもよい。

[0047]

アルデヒド類としては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアル

20

30

デヒドなどの脂肪族アルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなどが挙げられる。好ましいアルデヒド類としては、ホルムアルデヒドなどが挙げられる。また、トリオキサン、パラホルムアルデヒドなどのホルムアルデヒドの縮合体も使用できる。フェノール類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.5~1/1(モル比)程度である。

[0048]

フェノール類と、アルデヒド類との縮合反応は、通常、酸触媒の存在下で行われる。酸触媒としては、例えば、無機触媒(例えば、塩酸、硫酸、リン酸など)、有機触媒(pートルエンスルホン酸、シュウ酸、乳酸など)などが挙げられる。

[0 0 4 9]

前述のノボラック樹脂としては、オルソ/パラ比が1以上のハイオルソノボラック樹脂も使用できる。ノボラック樹脂のメチレン結合の仕方としては、各々の芳香族環の水酸基に対して、(i)オルソ位同士で結合している場合、(ii)オルソ位とパラ位で結合している場合、(iii)パラ位同士で結合している場合がある。

[0050]

オルソ/パラ比とは、パラ位同士で結合しているメチレン結合数を M_p 、オルソ位とパラ位で結合しているメチレン結合数を M_{0P} 、オルソ位同士結合しているメチレン結合数を M_0 とするとき、下記式で表される。

[0051]

オルソ/パラ比= $[M_0+(1/2)M_{0P}]$ / $[M_P+(1/2)M_{0P}]$ 具体的には、例えば、 $^{13}C-NMRスペクトル測定から得られたメチレン結合数から、上式よりオルソ/パラ比が算出できる。$

[0052]

特に、本発明のノボラック樹脂としては、オルソ/パラ比が、1以上、例えば、1~20 (特に1~15)程度であるノボラック樹脂、すなわち、いわゆるハイオルソノボラック 樹脂が好ましく用いられる。

[0053]

オルソ/パラ比が1以上のノボラック樹脂は、例えば、(1)金属塩、金属酸化物、金属水酸化物およびアミン化合物から選択された少なくとも1種の触媒の存在下、あるいは更に付加縮合反応の後、酸触媒を添加して、フェノール類とアルデヒド類とを反応させる方法[例えば、特開昭55-90523号公報、特開昭57-51714号公報、特開昭59-80418号公報、特開昭62-230815公報、米国特許第4113700号明細書など」、(2)非極性溶媒(例えば、キシレン、トルエン、ベンゼンなどの芳香族炭化水素、シクロヘキサンなどの脂環式炭化水素など)中、加圧下で、フェノール類とアルデヒド類とを反応させる方法[例えば、特開平6-345837号公報、Makromol. Chem. 182,2973(1981)など]、(3)無触媒で、製造方法と条件とを厳密に制御して、フェノール類とアルデヒド類とを反応させる方法[例えば、特開平10-195158号公報、特開平10-204139号公報など]、(4)フェノールのマグネシウムブロミドやマグネシウムメチラートなどの金属フェノラート類とアルデヒド類とを、上述の非極性溶媒中で反応させる方法[例えば、米国特許第4097463号明細書、Macromolecules,17,19(1984)など]などにより合成できる。フェノール類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.3~1/1(モル比)程度である。

[0054]

金属塩触媒としては、例えば、有機酸(例えば、酢酸、ナフテン酸、シュウ酸などの脂肪族カルボン酸、メタンスルホン酸などのスルホン酸など)の多価金属塩(例えば、Zn、Mg,Mn,Cd,Ca,Co,Pb,Cu,Ni,AIなどの塩)が挙げられる。金属酸化物および金属水酸化物としては、例えば、多価金属酸化物、多価金属水酸化物(例えば、Zn,Mg,Mn,Cd,Ca,Co,Pb,Cu,Ni,AIなどの酸化物、水酸化物など)などが挙げられる。アミン化合物としては、例えば、脂肪族アミン(例えば、ジメチルアミン、ジエチルアミンなど)が挙げられる。これらの触媒は、単独で又は2種

10

20

20

以上混合して使用できる。

[0055]

ハイオルソノボラック樹脂は、金属塩、金属酸化物、金属水酸化物などの前記触媒が残留していても使用することができるが、水洗などの処理により残留触媒の量を低減させることが望ましい。また、前述の(3)の方法で得られるハイオルソノボラック樹脂は、触媒を使用しないため、触媒除去が不要であり、好ましいハイオルソノボラック樹脂である。 【0056】

なお、前述のフェノール類と、ジオキシベンゼン類、ナフトール類、ビスフェノール類(例えば、ビスフェノール A、ビスフェノール S などの前記例示のビスフェノール類と、アルキルベンゼン類(例えば、トルエン、エチルベンゼン、メシチレン、メシチレン、アニリン類、フルフラール類、尿素類(例えば、尿素、メラミン類、グアナミンなど)、テルペン類、カシューナット類、ロジンでというで、カン・カールをでは、できる。このような共縮合フェノールを関係には、できるが、などの共縮合体も使用できる。このような共縮合フェノールを関係したフェノールが関係には、アルカリ触媒下で調製したフェノール・メラミン・ホルムアルデビド縮合体、フェノール・グアナミン・ホルムアルデビド縮合体、フェノール・ベンゾグアナミン・ホルムアルデビド縮合体、特にフェノールメラミンノボラック樹脂などが含まれる。

また、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の…部又は全部が、リン化合物(例えば、リン酸、亜リン酸、リン酸なテル、亜リン酸塩化物、亜リン酸塩化物などのリン酸化合物や亜リン酸化合物など)、およびホウ素化合物(例えば、ホウ酸、ホウ酸エステル、ホウ酸塩化物などのホウ酸化合物など)から選択された少なくとも1種を用いて変性された変性ノボラック樹脂(例えば、リン酸変性ノボラック樹脂、ホウ酸変性ノボラック樹脂など)も使用できる。ノボラック樹脂の水酸基は、通常、リン酸エステル又はホウ酸エステルとして変性されている。

[0058]

さらに、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の水素原子の一部又は全部が、金属イオン、シリル基もしくは有機基(アルキル基、グリシジル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などのアシル基など)で変性(又は置換)された変性ノボラック樹脂も使用できる。

[0059]

好ましいノボラック樹脂としては、フェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂、アルキルフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂(例えば、tーブチルフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂、pーオクチルフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂)、これらの共縮合体及びこれらの混合物、並びに前記共縮合フェノール樹脂などが挙げられる。

[0060]

特に、 1 ~ 2 核体が低減されたフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂(住友デュレズ(株)製 商品名:「スミライトレジン PR-53647」、「スミライトレジン PR-NMD-200シリーズ」、「スミライトレジン PR-NMD-200シリーズ」;特開平11-246643号公報、特開2000-226423号公報、特開2000-273132号公報及び特開2001-172348号公報に記載のノボラック樹脂など)が好ましく用いられる。

[0061]

ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~5×10⁴、好ましくは300~1×10⁴、さらに好ましくは300~8000(特に、300~5000)程度の範囲から選択できる

[0062]

(アラルキル樹脂)

50

10

20

本発明に使用されるアラルキル樹脂は、下記式(2)で表される構造単位を有している。 【0063】

[化2]

[0064]

(式中、Ar は芳香族基を示し、 R^4 及び R^5 は同一又は異なってアルキレン基を示し、 R^6 は水素原子又はアルキル基を示す。Xはヒドロキシル基、アミノ基、又はN-置換アミノ基を示す)

芳香族基としては、炭素数 $6\sim20$ の芳香族基、例えば、フェニレン基(o-, m-, p-フェニレン基)、ナフチレン基など、好ましくはフェニレン基(特に、p-フェニレン基)が挙げられ、アルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基などの C_{1-4} アルキレン基、好ましくは C_{1-2} アルキレン基が挙げられる。アルキル基としては、メチル、エチル、ブチル、 t- ブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシルなどの C_{1-20} アルキル基、好ましくは C_{1-4} アルキル基が挙げられる。 X で示される N- 置換アミノ基には、モノ又はジ C_{1-4} アルキルアミノ基、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基が含まれる。

[0065]

アラルキル樹脂としては、Xがアミノ基であるアニリンアラルキル樹脂であってもよいが、ヒドロキシル基であるフェノールアラルキル樹脂を用いる場合が多い。好ましいフェノールアラルキル樹脂には、 R^4 及び R^5 がメチレン基、Arがフェニレン基、 R^6 が水素原子であり、下記式(3)で表される pーキシレン置換フェノールを繰り返し単位として有する樹脂が含まれる。

[0066]

[化3]

CH₂—CH₂—(3)

[0067]

アラルキル樹脂は、一般に、下記式(4)で表される化合物とフェノール類又はアニリン 40 類との反応により得ることができる。フェノール類を用いるとフェノールアラルキル樹脂が、アニリン類を用いるとアニリンアラルキル樹脂を得ることができる。

[0068]

 $Y - R^7 - A r - R^8 - Y$ (4)

(式中、Y はアルコキシ基、アシルオキシ基、ヒドロキシル基又はハロゲン原子を示す。 Ar 、R 7 B 7 B 8 は前記に同じ)

式(4)において、Yで示されるアルコキシ基には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ基などのC₁₋₄アルコキシ基が含まれる。アシルオキシ基にはアセトキシ基などの炭素数が2~5程度のアシルオキシ基が含まれる。また、ハロゲン原子には、塩素、臭素、ヨウ素などが含まれる。

10

30

20

20

30

50

[0069]

上記式(4)で表される化合物としては、例えば、キシリレングリコール C_{1-4} アルキルエーテル(p-キシリレングリコールジメチルエーテル、p-キシリレングリコールジエチルエーテルなど)などのアラルキルエーテル類、p-キシリレンー α , $\alpha'-$ ジクロライド、p-キシリレン- α , $\alpha'-$ ジブロマイドなどのアラルキルハライド類が挙げられる。

[0070]

フェノール類としては、例えば、フェノール、アルキルフェノール(例えば、クレゾール、キシレノール、 t ーブチルフェノール、オクチルフェノール、ノニルフェノールなどの C_{1 20}アルキルフェノール)が挙げられる。これらフェノール類は、 1 種で又は 2 種以上 組み合わせて使用してもよい。

[0071]

アニリン類としては、例えば、アニリン、アルキルアニリン(例えば、トルイジン、キシリジン、オクチルアニリン、ノニルアニリンなどの C_{1-20} アルキルアニリン)、及びN-アルキルアニリン(例えば、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチルアニリンなどの $N-C_{1-4}$ アルキルアニリン)が挙げられる。これらアニリン類は、1種で又は2種以上組み合わせて使用してもよい。

[0072]

上記式(7)の化合物と、フェノール類又はアニリン類との割合は、例えば、前者/後者 $=1/1\sim1/3$ (モル比)程度、好ましくは $1/1\sim1/2$. 5(モル比)程度である

[0073]

式(4)の化合物とフェノール類又はアニリン類との反応は、触媒の存在ドで行ってもよく、触媒の非存在下で行ってもよい。例えば、式(4)の化合物としてアラルキルエーテル類を用いた場合、触媒の存在下で反応でき、アラルキルハライド類を用いた場合、触媒の非存在下で反応できる。

[0074]

触媒としては、例えば、ジメチル硫酸、ジエチル硫酸、塩化スズ、塩化アルミニウムなどのフリーデルクラフツ触媒が挙げられる。

[0075]

また、前記反応は溶媒の存在下、又は非存在下で行うことができる。反応温度は、例えば、50~250℃程度、好ましくは100~230℃程度である。なお、反応体としてアラルキルハライド類を用いた場合、反応温度は上記温度より低くてもよく、例えば、50~150℃程度、特に70~130℃程度であってもよい。

[0076]

なお、前記反応において、フェノール類及び/又はアニリン類に加えて、アルデヒド類(例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドなどの脂肪族アルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなどの指数質(例えば、pーオキシ安息香酸:pーオキシ安息香酸メチル、pーオキシ安息香酸エチルなどのpーオキシ安息香酸アルキルエステルなど)、オキシベンゼンは、トリオキシベンゼンなど)、ナフトール類(例えば、1ーナフトール、2ーナフトール、1,6ージヒドロキシナフタレン、2,7ージヒドロキシナフタレン、1,6ージヒドロキシナフタレン、2,7ージヒドロキシナフトレン、ヒドロキシナフトエ酸、ヒドロキシナフトエ酸アルキルエステルなど)、ビスフェノールA、ビスフェノールSなどの前記例示のビスフェノール類など)、アルキルベンゼン類(例えば、トルエン、エチルベンゼン、オシレン、メシチレンなど)、アニリン類、フルフラール類、尿素類(例えば、尿素、メラミン、グアナミンなど)、アニリン類、スルソグアナミンなど)、メラミン類などの共縮合成分などを併用してもよい。

[0077]

また、アラルキル樹脂としては、Xで示されるヒドロキシル基又はアミノ基の少なくとも

一部が、リン化合物(例えば、リン酸、 亜リン酸、 有機ホスホン酸、 有機ホスフィン酸などのリン系の酸、 及びこれらの無水物、 ハロゲン化物、 塩、 又はエステルなど)、 及びホウ素化合物(例えば、ホウ酸、 有機ボロン酸、 有機ボリン酸などのホウ酸類、 及びこれらの無水物、 ハロゲン化物、 塩、 又はエステルなど)から選択された少なくとも 1 種を用いて変性された変性アラルキル樹脂(例えば、リン酸変性フェノールアラルキル樹脂、リン酸変性アニリンアラルキル樹脂、 ホウ酸変性フェノールアラルキル樹脂、 ホウ酸変性アニリンアラルキル樹脂、 ホウ酸変性フェノールアラルキル樹脂、 ホウ酸変性アニリンアラルキル樹脂など) も使用できる。 アラルキル樹脂のヒドロキシル基は、 通常、 リン酸エステル又はホウ酸エステルとして、 アミノ基は、 通常、 リン酸アミド又はホウ酸アミドとして変性されている。

[0078]

さらに、アラルキル樹脂としては、Xで示されるヒドロキシル基の水素原子の一部又は全部が、金属イオン、シリル基もしくは有機基(例えば、アルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などのアシル基など)で変性された変性フェノールアラルキル樹脂も使用できる。

[0079]

このようにして得られたアラルキル樹脂の軟化点は、例えば、40~160℃程度、好ましくは50~150℃程度、さらに好ましくは55~140℃程度である。

[0080]

なお、アラルキル樹脂として、特開2000-351822号公報に記載のアラルキル樹脂も使用できる。

[0081]

また、アラルキル樹脂は必要に応じて硬化又は変性してもよい。硬化又は変性は、通常、ポリアミン(ヘキサメチレンテトラミンなど)によるメチレン架橋、エポキシ化合物(多環エポキシドなど)によるエポキシ架橋などの慣用の方法により行うことができる。

[0082]

さらに、アラルキル樹脂は、必要に応じてエラストマー変性されていてもよい。エラストマー変性は、合成ゴム、ポリオレフィン(ポリイソブチレン、ポリエチレンなど)などのエラストーマーにより化学的に行うことができる。

[0083]

アラルキル樹脂のうち、フェノールアラルキル樹脂は、商品名「ミレックス」(三月化学(株)製)、「Xylok」(Albright & Wilson(株)製)または「スミライトレジンPR5443」(住友デュレズ(株)製)として入手できる。また、アニリンアラルキル樹脂は商品名「アニリックス」(三井化学(株)製)として入手できる。

[0084]

(アニリン樹脂)

アニリン樹脂は、一般に、アニリン類とアルデヒド類との反応により得られる。

[0085]

アニリン類としては、例えば、アニリン、ナフチルアミン、アルキルアニリン(例えば、トルイジン、キシリジン、オクチルアニリン、ノニルアニリンなどの C_{1-20} アルキルアニリン)、N-アルキルアニリン(例えば、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチルアニリンなどの $N-C_{1-4}$ アルキルアニリン)、ビスアニリン(例えば、ベンジジン、 4, 4, -ジアミノジフェニルメタンなどの前記例示のビスアニリン類など)が挙げられる。これらのアニリン類は、一種で又は二種以上組み合わせて使用してもよい。

[0086]

アルデヒド類としては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドなどの脂肪族アルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなどが挙げられる。好ましいアルデヒド類としては、ホルムアルデヒドなどが挙げられる。また、トリオキサンやパラホルムアルデヒドなどのホルムアルデヒドの縮合体も使用できる。アニリン類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.5~1/1.5(モル比)程度である。

10

20

30

40

[0087]

アニリン類とアルデヒド類との縮合反応は、通常、酸触媒の存在下又は中性で行われる。 酸触媒としては、例えば、無機触媒(例えば、塩酸、硫酸、リン酸など)、有機触媒(p ートルエンスルホン酸、シュウ酸など)などが挙げられる。

[0088]

なお、前述のアニリン類と、ジオキシベンゼン類、フェノール類(例えば、フェノール、クレゾール、キシレノール、アルキルフェノール、アリールフェノールなど)、ナフトール類、ビスフェノール類(例えば、ビスフェノールA、ビスフェノールSなどの前記例示のビスフェノール類など)、アルキルベンゼン類(例えば、トルエン、エチルベンゼン、キシレン、メシチレンなど)、フルフラール類、尿素類(例えば、尿素、メラミン類、グアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミンなど)、テルペン類、カシューナット類、ロジン類などの共縮合成分との共縮合体も使用できる。

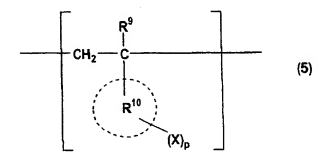
[0089]

(芳香族ビニル樹脂)

芳香族ビニル樹脂としては、例えば、下記式 (5) で表される構造単位を有する樹脂が使用できる。

[0090]

[化4]



(式中、 R^9 は水素原子又は C_{1-3} アルキル基、 R^{10} は芳香族環、Xはヒドロキシル基、アミノ基又はNー脳換アミノ基を示し、pは $1\sim3$ の整数である)

式(5)において、好ましい C 1-3 アルキル基としては、メチル基が挙げられる。また、 芳香族環としては、例えば、ベンゼン、ナフタレン環などの C 6-20 芳香族環があげられる。なお、 芳香族環は、 懺換基(例えば、ヒドロキシル基;メチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 sーブチル、 tーブチル基などのアルキル基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ基などのアルコキシ基など)を有していてもよい。

[0092]

式(5)において、Xがヒドロキシル基の場合、ヒドロキシル基の水素原子は、金属イオン、シリル基もしくはアルコキシ基、アルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などの有機基(保護基)で保護されていてもよい。

[0093]

このような誘導体から得られる樹脂は、例えば、下記式(6)に示される構造単位を有する。

[0094]

【化5】

10

20

30

$$CH_{2} - C$$

$$R^{9}$$

$$R^{11})_{q}$$

$$(6)$$

[0095]

(式中、 R^9 は前記に同じ。 R^{11} は-OH, $-OSi(R^{12})_3$ 及び-OM(Mは金属カチオン、 OR^{12} 及び $OCOR^{12}$ であり、 R^{12} は炭素原子、 $1\sim5$ 個のアルキル基又はアリールである)からなる群より選ばれる基である。また、qは $1\sim3$ の整数である。)前記式において、Mは-価のアルカリ金属カチオン(ナトリウム、リチウム、カリウムなど)、又は二価のアルカリ土類金属カチオン(マグネシウム、カルシウムなど)もしくは遷移金属カチオンのいずれかであってもよい。

[0096]

式(5)において、XがN-置換アミノ基の場合、N-置換アミノ基には、モノ又はジC 1.4アルキルアミノ基、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基が含まれる。

[0097]

前記式の置換基 R^{11} は、オルト位、メタ位又はパラ位のいずれか一つに位置していればよ 20い。さらに、置換基 R^{11} に加えて、ペンダント芳香族環は C_{1-4} のアルキル基で置換されていてもよい。

[0098]

芳香族ビニル系樹脂には、前記構造単位(5)に対応するヒドロキシル基、アミノ基、又はN-置換アミノ基を有する芳香族ビニルモノマーの単独又は共重合体、前記芳香族ビニルモノマーと共重合性モノマーとの共重合体、ニトロ基を有する芳香族ビニル重合体の還元体などが含まれる。

[0099]

芳香族ビニルモノマーとしては、例えば、ビニルフェノール、ジヒドロキシスチレン、ビニルナフトールなどのヒドロキシル基含有芳香族ビニルモノマー、又はビニルアニリン、30ジアミノスチレン、N,N-ジメチルアミノスチレンなどのアミノ基又はN-置換アミノ基含有芳香族ビニルモノマーなどが含まれる。

[0100]

共 重合性 モノマーとしては、例えば、 (メタ)アクリル系モノマー [(メタ)アクリル酸 、(メタ)アクリル酸エステル(例えば、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ) アクリル 酸エチル、(メタ)アクリル酸ブチル、(メタ)アクリル酸2-エチルヘキシルなどの(メタ) アクリル酸 C , ,8アルキルエステル、(メタ) アクリル酸 2 - ヒドロキシエチルな どのヒドロキシル基含有単量体、(メタ)アクリル酸グリシジルなど)、(メタ)アクリ ルアミド、(メタ)アクリロニトリルなど]、スチレン系モノマー(例えば、スチレン、 ビニルトルエン、αーメチルスチレン、クロロスチレン、ビニルナフタリン、ビニルシク ロヘキサンなど)、重合性多価カルボン酸(フマル酸、マレイン酸など)、マレイミド系 モノマー(N-アルキルマレイミド、N-フェニルマレイミドなど)、ジエン系モノマー (イソプレン、1,3 ーブタジエン、1,4 ーヘキサジエン、ジシクロペンタジエンなど)、 ビニル系モノマー(例えば、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル類; メチルビニルケトン、メチルイソプロペニルケトンなどのビニルケトン類;ビニルイソブ チ ルエーテル、ビニルメチルエーテル などの ビニルエーテル類; N - ビニルカルバゾール 、 N - ビニルピロリドン、N - ビニルイミダゾールなどの窒素含有ビニルモノマーなど) などが挙げられる。これらの共重合性モノマーは1種で又は2種以上組み合わせて使用で きる。

[0101]

20

30

40

50

芳香族ビニルモノマーと共重合性モノマーとの割合は、例えば、10/90~100/0 (重巤%)、好ましくは30/70~100/0(重巤%)、さらに好ましくは50/5 0~100/0(重量%)程度である。

[0102]

好ましい芳香族ビニル樹脂は、ビニルフェノール単独重合体(ポリヒドロキシスチレン) 、特にpービニルフェノール単独重合体である。

[0103]

汚香族ビニル系樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~50×10⁴、好ましくは400~30×10⁴、さらに好ましくは500~5×10⁴程度の範囲から選択できる。

[0104]

(b) 芳香族ナイロン

本発明に使用される芳香族ナイロンは、下記式 (7) で表される単位を有する化合物など が使用できる。

[0105]

[化6]

[0106]

(式中、 R^{13} および R^{14} は、同一又は異なって、芳香族、脂環族、又は脂肪族単位から選択され、かつ少なくとも一方が芳香環を含む。 R^{15} および R^{16} は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基、又はアリール基を示す。また、 R^{15} と R^{16} は直結して環を形成してもよい)

芳香族ナイロンには、ジアミンとジカルボン酸とから誘導されるポリアミドであって、ジアミン成分およびジカルボン酸成分のうち、少なくとも一方の成分が芳香族又は脂環族化合物であるポリアミド;芳香族アミノカルボン酸、必要に応じてジアミン及び/又はジカルボン酸を併用して得られるポリアミドが含まれる。芳香族ナイロンには、少なくとも2種の異なったポリアミド形成成分により形成されるコポリアミドも含まれる。

[0107]

ジアミンとしては、例えば、フェニレンジアミン、ジアミノトルエン、 2 , 4 ージアミノメシチレン、 3 , 5 ージエチルー 2 , 6 ージアミノトルエン、キシリレンジアミン (特に メタキシリレンジアミン、パラキシリレンジアミン)、ビス (2 ーアミノエチル) ベン、ビフェニレンジアミン、 4 , 4 'ージアミノー 3 , 3 'ージエチルビフェニル、ジアミノジフェニルメタン、ビス (4 ーアミノー 3 ーエチルフェニル) メタン、ビス (4 ーアミノー 3 ーメチルフェニル) メタン、ビス (3 ークロロー 4 ーアミノフェニル) メタン、1 , 4 ーナフタレンジアミンなどの芳香族ジアミンおよびそれらの N ー 置換芳香族ジアミノ・1 , 3 ーシクロペンタンジアミン、 1 , 4 ーシクロヘキサンジアミン、ビス (4 ーアミノー 3 ーメチルシクロヘキシル) メタンなどの脂環式ジアミン、ドリメチレンジアミン、 2 , 2 , 4 ートリメチルヘキサメチレンジアミン、 2 , 4 , 4 ートリメチルヘキサメチレンジアミンは 1 アミン、オクタメチレンジアミンなどの脂肪族アミンが挙げられる。これらのジアミンは 1 種で又は 2 種以上使用できる。ジアミンとしては、芳香族ジアミン (特に、キシリレンジアミン、N , N , ージアルキル 置換キシリレンジアミン) を使用するのが好ましい。

[0108]

ジカルボン酸としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンニ酸、ドデカンニ

30

40

50

酸、ヘキサデカン二酸、オクタデカン二酸などの C_{2-20} 脂肪族ジカルボン酸;フタル酸、無水フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などの芳香族ジカルボン酸;シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸やシクロヘキサン-1, 3-ジカルボン酸などの脂環式ジカルボン酸;二量体化脂肪酸(ダイマー酸)などが挙げられる。これらのジカルボン酸は<math>1 種で又は2 種以上組み合わせて使用できる。ジカルボン酸としては、脂肪族ジカルボン酸(特に、アジピン酸などの C_{6-12} 脂肪族ジカルボン酸)を使用するのが好ましい。

[0109]

芳香族アミノカルボン酸としては、例えば、フェニルアラニン、チロシン、アントラニル酸、アミノ安息香酸などが例示される。アミノカルボン酸も一種で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0110]

また、芳香族ナイロンとして、難燃剤の特性を損なわない範囲で、ラクタム及び/又は α , ω -アミノカルボン酸との縮合体を使用してもよい。ラクタムとしては、プロピオンラクタム、ブチロラクタム、バレロラクタム、カプロラクタム(ε -カプロラクタムなど)などの C_{3-12} ラクタムなど、 α , ω -アミノカルボン酸としては、 γ -アミノヘプタン酸、10-アミノデカン酸などが挙げられる。

[0111]

その他の芳香族ナイロンの副成分として、一塩基酸類(例えば、酢酸、プロピオン酸、カプロン酸、ニコチン酸など)、モノアミン類(例えば、エチルアミン、ブチルアミン、ベンジルアミンなど)から選択された少なくとも一種以上を粘度調整剤として使用できる。

[0112]

芳香族ナイロンには、ジアミン成分が芳香族化合物であるポリアミド(例えば、ジアミン 成分としてキシリレンジアミンを含むポリアミド又はコポリアミド)、芳香族ジアミンと α,ω-С,12ジカルボン酸とから得られるポリアミド (例えば、アジピン酸とメタキシ リレンジアミンとから得られるポリアミド(MXD6)、スベリン酸とメタキシリレンジ アミンとから得られるポリアミド、アジピン酸とパラキシリレンジアミンとから得られる ポリアミド(PMD6)、スベリン酸とパラキシリレンジアミンとから得られるポリアミ ド、アジピン酸と N, N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド 、スベリン酸とN、N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、 アジピン酸と1,3ーフェニレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸と4, 4'ージアミノジフェニルメタンとから得られるポリアミド、アジピン酸とメタキシリレ ンジアミン及びパラキシリレンジアミンとから得られるコポリアミド、アジピン酸とメタ キシリレンジアミン及びN, N'ージメチルメタキシリレンジアミンとから得られるコポ リアミド、4、4′ージアミノビフェニレンとアジピン酸とから得られるポリアミドなど)などが挙げられる。好ましい芳香族ナイロンは、芳香族ジアミン(特に、キシリレンジ アミン)とα, ω-C₆₋₁₂脂肪族ジカルボン酸から得られるポリアミド(特に、M X D 6)が挙げられる。これらのポリアミドは単独で乂は混合して使用できる。

[0113]

芳香族ナイロンの数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300\sim5\times10^4$ 、好ましくは $500\sim1\times10^4$ 、さらに好ましくは $500\sim8000$ (特に、 $500\sim500$ 0)程度の範囲から選択できる。

[0114]

(c) ポリカーボネート樹脂

ポリカーボネート樹脂としては、ジヒドロキシ化合物と、ホスゲン又は炭酸ジエステル [ジアリールカーボネート(ジフェニルカーボネートなど)又はジアルキルカーボネート(ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなど)など」との反応により得られる重合体が使用できる。ジヒドロキシ化合物は、脂環族化合物などであってもよいが、好ましくはビスフェノール化合物である。また、副原料として、脂肪族又は芳香族ジカルボン酸、若しくはそれらの塩化物又はエステルを用いたポリエステルカーボネート樹脂も好ましく

30

40

50

別いられる。

[0115]

ビスフェノール化合物としては、ビス(4 - ヒドロキシフェニル)メタン、1 , 1 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)プロパン、2 , 2 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)プロパン(ビスフェノール 4) 、 4 , 4 - ヒドロキシフェニル)プタン、4 - ヒドロキシフェニル)プロパン、4 - ヒドロキシフェニル)プタン、4 - ヒドロキシフェニル)のキサン、4 - ヒドロキシフェニル)のキサン、4 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)のキサン、4 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)のキサンなどのビス(ヒドロキシアリール)に 1 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)シクロペンタン、1 - ビス(4 - ヒドロキシフェニル)シクロペキサンなどのビス(ヒドロキシアリール)に 1 - ビス(1 - ヒドロキシフェニル)シクロペキサンなどのビス(ヒドロキシアリール)に 1 - ビス(1 - ヒドロキシフェニル)シクロアルカン;1 - ビルドロキシジフェニルスルカン;1 - ビルドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルスルカン;1 - ジヒドロキシジフェニルケトンなどが挙げられる。さらに、このビスフェノール化合物はスフェノール化合物を除く)なども含まれる。

[0116]

好ましいポリカーボネート樹脂には、ビスフェノール型芳香族ポリカーボネート(特に、ビスフェノールA型芳香族ポリカーボネート)が含まれる。

[0117]

[0118]

さらに、末端を有さない環状オリゴカーボネートや環状ポリカーボネートも含まれる。

[0119]

ポリカーボネート樹脂の数平均分子鬣は、特に制限されず、例えば、 $300\sim5\times10^4$ 、好ましくは $400\sim1\times10^4$ 程度の範囲から選択できる。

[0120]

(d) ポリアリレート樹脂

ポリアリレート樹脂には、下記式(8)

[-O-Ar-OC(O)-A-C(O)-] (8)

(式中、Arは芳香族基を示し、Aは芳香族、脂環族、又は脂肪族基を示す。)で表される構造単位を有する化合物が使用できる。

[0121]

このようなポリアリレート系樹脂は、ポリエステル化反応としてエステル交換法(例えば、アセテート法、フェニルエステル法など)、酸クロリド法、直接法、または重付加法などにより、溶融重合法、溶液重合法、または界面重合法などを使用して製造できる。

[0122]

ポリアリレート系樹脂は、芳香族ポリオール成分とポリカルボン酸成分(芳香族ポリカルボン酸成分、脂肪族ポリカルボン酸成分、脂環式ポリカルボン酸成分など)との反応によ

20

30

40

50

り得ることができる。ポリカルボン酸成分は、通常、少なくとも芳香族ポリカルボン酸成分を含む。

[0123]

芳香族ポリオール(モノマー)としては、通常、単環式芳香族ジオール、多環式芳香族ジオールなどのジオール、又はそれらの反応性誘導体 [例えば、芳香族ポリオールの塩(ナトリウム塩、カリウム塩など)、芳香族ポリオールのエステル(酢酸エステルなど)、シリル保護された芳香族ポリオール(トリメチルシリル化体など)など]が用いられる。

[0124]

単環式芳香族ジオールとしては、例えば、ベンゼンジオール(レゾルシノール、ハイドロキノン、mーキシリレングリコール、pーキシリレングリコールなど)、ナフタレンジオールなどの炭素数 6~20程度の芳香族環ジオールが挙げられる。

[0125]

多環式芳香族ジオールとしては、ビス(ヒドロキシアリール)類(ビスフェノール類)、 例えば、4,4'-ジヒドロキシビフェニル、2,2'-ビフェノール、3,3',5, 5'-テトラメチルー4,4'-ジヒドロキシビフェニル、ビス(ヒドロキシアリール) アルカン [例えば、ビス(ヒドロキシフェニル)メタン(ビスフェノールF)、ビス(ヒ ドロキシフェニル) エタン (例えば、ビスフェノールADなど) 、ビス (ヒドロキシフェ ニル)プロパン (例えば、ビスフェノール A など) などのビス (ヒドロキシアリール) C ₁-。アルカンなど╴、ビス(ヒドロキシアリール)シクロアルカン[例えば、ビス(ヒド ロキシフェニル) シクロヘキサンなどのビス (ヒドロキシアリール) C₃₋₁₂シクロアルカ ンなど〕、ビス(ヒドロキシアリール)カルボン酸[例えば、ビスー4,4-(ヒドロキ シフェニル) ブタン酸などのビス (ヒドロキシアリール) C₂₋₆カルボン酸など] などが 挙げられる。また、その他の多環式芳香族ジオールには、ビス(ヒドロキシアリール)骨 格を有する化合物、例えば、ジ(ヒドロキシフェニル)エーテル、ジ(ヒドロキシフェニ ル) チオエーテル、ジ(ヒドロキシフェニル) ケトン、ジ(ヒドロキシフェニル) スルホ キシド、ビス (C 1 4 アルキル置換ヒドロキシフェニル) アルカン [例えば、ビス (3 -メチルー4ーヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3-メチル-4-ヒドロキシフェニル) プロパン、ビス(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3,5 - ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)プロパンなど]、テルペンジフェノール類(例え ば、1, 4-ジ(C_{1-4} アルキル置換ヒドロキシフェニル)-p-メンタンなど)なども 含まれる。

[0126]

これら芳香族ポリオールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0127]

好ましい芳香族ポリオールには、ビスフェノール類、例えば、ビス(ヒドロキシアリール) C₁₋₆アルカン(例えば、ビスフェノール A 、ビスフェノール F 、ビスフェノール A Dなど)などが含まれる。

[0128]

[0129]

芳香族ポリカルボン酸としては、例えば、単環式芳香族ジカルボン酸、多環式芳香族ジカルボン酸などのジカルボン酸又はそれらの反応性誘導体 [例えば、酸ハライド(酸クロライドなど)、エステル(アルキルエステル、アリールエステルなど)、酸無水物など]が挙げられる。

20

30

50

[0130]

単環式芳香族環ジカルボン酸には、例えば、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのベンゼンジカルボン酸、2、6ーナフタレンジカルボン酸などのナフタレンジカルボン酸などの炭素数8~20程度のアリールジカルボン酸が挙げられる。なお、ベンゼンジカルボン酸及びナフタレンジカルボン酸(特に、ベンゼンジカルボン酸)には1又は2個のC1、4アルキル基が置換していてもよい。

[0131]

多環式芳香族ジカルボン酸としては、ビス(アリールカルボン酸)類、例えば、ビフェニルジカルボン酸、ビス(カルボキシフェニル)メタン、ビス(カルボキシフェニル)エタン、ビス(カルボキシフェニル)プロパンなどのビス(カルボキシアリール)C₁₋₆アルカン;ビス(カルボキシフェニル)シクロヘキサンなどのビス(カルボキシアリール)C₃₋₁₂シクロアルカン;ビス(カルボキシフェニル)ケトン;ビス(カルボキシフェニル)スルホキシド;ビス(カルボキシフェニル)エーテル;ビス(カルボキシフェニル)チオエーテルなどが挙げられる。

[0132]

好ましい芳香族ポリカルボン酸成分には、単環式芳香族ジカルボン酸(特に、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのベンゼンジカルボン酸)、ビス(カルボキシアリール)C1-6アルカンなどが含まれる。

[0133]

脂肪族ポリカルボン酸(モノマー)としては、脂肪族ジカルボン酸、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸などの C_{2-20} 脂肪族環を有するジカルボン酸であってもよい。脂環式ポリカルボン酸としては、脂環式ジカルボン酸、例えば、シクロヘキサンジカルボン酸などの C_{3-20} 脂環式ジカルボン酸が含まれる。

[0134]

好ましいポリアリレート樹脂には、芳香族ポリオールがビスフェノール類であるポリアリレート樹脂、例えば、ビスフェノール類(ビスフェノールA、ビスフェノールAD、ビスフェノールFなど)とベンゼンジカルボン酸(イソフタル酸、テレフタル酸など)とのポリエステル、ビスフェノール類とビス(アリールカルボン酸)類 [例えば、ビス(カルボキシフェニル)メタン、ビス(カルボキシフェニル)エタン、ビス(カルボキシフェニル)プロパンなどのビス(カルボキシアリール) C1-4アルカン] とのポリエステルなどが挙げられる。これらポリアリレート樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0135]

また、ポリアリレート樹脂は、芳香族ジオール及び芳香族ジカルボン酸に加えて、必要に応じて、芳香族トリオール、芳香族テトラオール [例えば、1, 1, 2, 2ーテトラキス(ヒドロキシフェニル) エタンなど]、オキシカルボン酸(オキシ安息香酸、オキシナフト工酸など)、芳香族トリカルボン酸、芳香族テトラカルボン酸などを併用してもよい。【0136】

アルコール類(ベンジルアルコール、フェネチルアルコールなどの C₇₋₂₀アラルキルアルコール類)などが含まれる。

[0137]

ポリアリレート樹脂の末端を封鎖(結合)する一価のカルボン酸類としては、脂肪族カルボン酸(酢酸、プロピオン酸、オクタン酸などの C_{1-20} 脂肪族カルボン酸)、脂環式カルボン酸(シクロヘキサンカルボン酸などの C_{4-20} 脂環式カルボン酸)、一価の芳香族カルボン酸(安息香酸、トルイル酸、o、m、p-t-7チル安息香酸、p-3トキシフェニル酢酸等の C_{7-20} 芳香族カルボン酸)などが含まれる。また、前記カルボン酸類は、フェニル酢酸などの芳香族基が置換した一価の脂肪族カルボン酸(特に、 C_{6-20} 芳香族基が置換した C_{1-10} 脂肪族モノカルボン酸)であってもよい。

[0138]

ポリアリレート樹脂の数平均分子量は、例えば、 $300~30\times10^4$ 程度、好ましくは $500~10\times10^4$ 程度、さらに好ましくは $500~5\times10^4$ 程度である。

[0139]

(e) 芳香族エポキシ樹脂

芳香族エポキシ樹脂には、エーテル系エポキシ樹脂「例えば、ビフェニル型エポキシ樹脂 (例えば、3,3',5,5'ーテトラメチルビフェノール型エポキシ樹脂など)、ビス フェノール型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、不飽和環状炭化水素化合物変性 エポキシ樹脂(例えば、(ジ)シクロペンタジエン型エポキシ樹脂など)、スチルベン型 エポキシ樹脂など」、芳香族アミン成分を用いたアミン系エポキシ樹脂などが含まれる。

[0140]

ビスフェノール型エポキシ樹脂を構成するビスフェノールは、前記ビス(ヒドロキシアリール)類に同じである。好ましいビスフェノール型エポキシ樹脂としては、ビスフェノール類とエピクロルヒドリンとの反応により生成するエポキシ樹脂、例えば、ビス(ヒドロキシアリール) C₁₆アルカン、特にビスフェノールA、ビスフェノールAD、ビスフェノールFなどのグリシジルエーテルが挙げられる。また、ビスフェノール型エポキシ樹脂には、分子量の大きな前記ビスフェノールグリシジルエーテル(すなわち、フェノキシ樹脂)も含まれる。

[0141]

ノボラック型エポキシ樹脂を構成するノボラック樹脂としては、芳香族環にアルキル基(例えば、 C 1-20 アルキル基、好ましくはメチル基、エチル基などの C 1-4 アルキル基)が置換していてもよいノボラック樹脂(例えば、フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラック樹脂など)を挙げることができる。好ましいノボラック型エポキシ樹脂には、 C 1 2 アルキル基が 懺換していてもよいノボラック樹脂の グリシジルエーテルが含まれる。【 0 1 4 2】

アミン系エポキシ樹脂を構成する芳香族アミン成分には、単環式芳香族アミン (アニリン、トルイジンなど)、単環式芳香族ジアミン (ジアミノベンゼン、キシリレンジアミンなど)、単環式芳香族アミノアルコール (アミノヒドロキシベンゼンなど)、多環式芳香族性ジアミン (ジアミノジフェニルメタンなど)、多環式芳香族性アミンなどが挙げられる

[0143]

エポキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、200~50,000程度、好ましくは300~10,000程度、さらに好ましくは400~6,000程度(例えば、400~5,000程度)である。また、フェノキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、500~50,000程度、好ましくは1,000~40,000程度、さらに好ましくは3,000~35,000程度である。

[0144]

エポキシ樹脂は、アミン系硬化剤(例えば、エチレンジアミンなどの脂肪族アミン、メタフェニレンジアミン、キシリレンジアミンなどの芳香族アミンなど)、ポリアミノアミド系硬化剤、酸および酸無水物系硬化剤などの硬化剤により硬化して用いてもよい。

10

20

30

[0145]

(f) 芳香族ポリエーテル樹脂

芳香族ポリエーテル樹脂としては、オルト、メタ、又はパラフェニレンエーテル樹脂オルト、メタ、又はパラキシリレンエーテル樹脂、ポリエーテルイミド樹脂、ポリエーテルスルホン樹脂、ポリスルホン樹脂、ポリエーテルケトン樹脂などが使用できるが、特に、下記式(9)

[0146]

【化7】

$$R^{17}$$
 R^{19} R^{18} R^{20} (9)

[0147]

(式中、 R^{17} , R^{18} , R^{19} および R^{20} は、各々独立して炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基、アリール基、又は水素原子を表す)で表される構造単位を有する単独重合体又は共重合体が好ましく使用できる。

[0148]

式(9)における置換基R¹⁷~R²⁰のうち、アルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、nーヘキシル基などの直鎖又は分岐鎖状 C₁₋₁₀アルキル基などが例示できる。ヒドロキシアルキル基としては、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基などのヒドロキシ C₁₋₄アルキル基などが例示できる。アミノアルキル基としては、アミノメチル基、アミノエチル基などのアミノ C₁₋₄アルキル基などが例示でき、アリール基には、フェニル基、置換基を有するフェニル基などが例示できる。

[0149]

芳香族ポリエーテル樹脂のうち単独重合体の代表例としては、ポリ(2,6-ジメチルー1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メチル-6-エチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-エチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-エチル-6-n-プロピル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2,6-ジーn-プロピル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メチル-6-n-ブチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メチル-6-n-ブチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(1、ポリ(2-メチル-6-ヒドロキシエチル-1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(1、3-キシリレン)エーテル、ポリ(1,4-キシリレン)エーテル及びポリ(1,4-キシリレン)エーテルが経済性の点から好ましい。

[0150]

芳香族ポリエーテル樹脂のうち共重合体の例としては、2,6-ジメチルフェノールと共 重合性単量体 (例えば、2,3,6-トリメチルフェノール、o-クレゾールから選択さ れた少なくとも一種の単量体)との共重合体及びスチレン系モノマー及び/又は不飽和酸 無水物との共重合体などが挙げられる。

[0151]

芳香族ポリエーテル樹脂は単独で又は2種以上組み合わせて用いてもよい。

[0152]

芳香族ポリエーテル樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~5×10^⁴、好ましくは400~1×10^⁴程度の範囲から選択できる。

[0153]

50

40

10

40

50

[塩基性窒素含有化合物]

前記難燃剤と塩基性窒素含有化合物とを組み合わせることにより、ポリアセタール樹脂の 難燃性を向上でき、さらに安定性を向上できる。

[0154]

塩基性窒素含有化合物は、低分子化合物や高分子化合物(窒素含有樹脂)を包含する。窒 素含有低分子化合物は、例えば、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、ヘキサメ チレンジアミン、3,9~ビス(3-アミノプロピル)-2,4,8,10-テトラスピ ロ [5.5] ウンデカンなどの脂肪族アミン、脂環族アミン類(ピペリジン、ピペラジン な ど の 脂 環 族 第 2 級 ア ミ ン 又 は 第 3 級 ア ミ ン) 、 芳 香 族 ア ルキ ル ア ミ ン 類 (ベ ン ジ ル ア ミ ン、p-キシリレンジアミン、m-キシリレンジアミンなど)、アミノ酸又はその誘導体 (o, m, pーアミノ安息香酸、o, m, pーアミノ安息香酸のエステル誘導体など)な どであってもよいが、塩基性窒素含有化合物は、尿素又はその誘導体、イミダゾロン又は その誘導体(ベンゾイミダゾロンなど)、アミジン誘導体、アミノトリアジン又はその誘 導体、ピロール又はその誘導体(インドール、カルバゾール、ポルフィリン化合物など) - ピリミジン乂はその誘導体、ヒドラジン又はその誘導体、ピラゾール乂はその誘導体(ピラゾール、3,5-ジメチルピラゾール、3-アミノ-5-メチルピラゾール、3-メ チルー5ーピラゾロンなど)、トリアゾール又はその誘導体(1,2,4ートリアゾール 、3-アミノ-1,2,4-トリアゾール、3-アミノ-5-フェニル-1,2,4-ト リアゾール、1,3-ビス(3-アミノー1,2,4-トリアゾール-5-イル)ベンゼ ン、1H-ベンゾトリアゾール、1H-ベンゾトリアゾールの金属塩、1H-トリルトリ アゾールなど)、アミド系化合物(マロンアミド,イソフタル酸ジアミドなどの多価カル ボン酸アミド, o, m 乂は p - アミノベンズアミドなどのほか、アミド基含有樹脂)、テ トラゾール化合物、ウレタン系化合物、イミド系化合物、(スクシンイミド、グルタルイ ミド、フタルイミド、ピロメリット酸ジイミド、3,3′,4,4′ーベンゾフェノンテ トラカルボン酸ジイミドなどの多価カルボン酸イミド)、スルホンアミド系化合物(トル エンスルホンアミド、トルエンスルホンエチルアミドなどのスルホン酸アミド)などが好 ましい。

[0155]

なお、「尿素誘導体」とは、N- 置換尿素、N- 置換環状尿素、尿素縮合体、非環状又は環状ウレイド誘導体及び環状ウレイドの金属塩なども含む意味に用いる。また、「アミジン誘導体」とは、 $RC(NH_2)=NH(R$ は、アルキル基などの置換基)の構造を有する化合物を総称し、非環状アミジン及び非メラミン系環状アミジンも含む意味に用いる。【0156】

(尿素乂はその誘導体)

尿素誘導体としては、例えば、Nー置換尿素「例えば、N-C₁₋₆アルキル体、N-C₆₋₂ oアリール体、アルキレンジウレア(例えば、C₁₋₆アルキレンジウレアなど)、アリーレ ン ジ ウ レ ア (例 え ば 、 C _{6・20} ア リ ー レ ン ジ ウ レ ア な ど) な ど | 、 N ー 置 換 環 状 尿 素 | 例 え ば、エチレン尿素、プロピレン尿素、アセチレン尿素、尿酸などの C 2·6 環状尿素又はそ れらの誘導体。例えば、特開昭62-98346号公報記載のアセチレン尿素誘導体など 」 、 尿 案 縮 合 体 な ど が 挙 げ ら れ る 。 更 に 、 N - 置 換 尿 素 及 び N - 置 換 環 状 尿 素 の メ チ ロ ー ル体、アルコキシメチル体も尿素誘導体に含まれる。尿素縮合体は、非環状又は環状であ ってもよく、非環状縮合体には、例えば、尿素の∷量体(例えば、ビウレット、ビウレア など)、尿素の多量体、尿素とアルデヒド化合物との縮合体などが含まれる。この縮合体 としては、С1-6アルデヒドとの縮合体、例えば、尿素とイソブチルアルデヒドとの非環 状縮合体(イソブチリデンジウレアなど)、尿素とホルムアルデヒドとの非環状縮合体(例えば、1乂は複数の尿素単位が縮合していてもよく、n個のメチレン鎖を介して(n+ 1) 個の尿素単位が縮合していてもよい(nは1以上の整数である)非環状縮合体)など が挙げられる。前記非環状縮合体は単独で又は二種以上組合せて混合物として使用できる 。この混合物は、例えば、ホルム窒素(メチレンジウレア、ジメチレントリウレア、トリ メチレンテトラウレアなどの混合物)として三井化学(株)より市販されている。また、

30

50

尿素誘導体は、尿素樹脂であってもよい。尿素誘導体は単独で又は二種以上組み合わせて 使用できる。

[0157]

好ましい尿素誘導体には、ウレイド誘導体(例えば、モノウレイド及びジウレイド、又はそれらの誘導体など)が含まれる。さらに、尿素誘導体には、非環状ウレイド又は環状ウレイドが含まれる。

[0158]

非環状モノウレイドとしては、 C_{2-6} ジカルボン酸のウレイド酸 [例えば、シュウ酸のウレイド酸(オキサルル酸)、マロン酸のウレイド酸(マロヌル酸)など] 又はこれらの誘導体(例えば、ウレイド酸の酸アミド)、あるいはウレイド基を有するカルボン酸 [例えば、ウレイドギ酸、ウレイド酢酸などのウレイド基含有 C_{1-6} モノカルボン酸、ウレイドコハク酸(カルバミルアスパラギン酸)などのカルバミド基含有 C_{2-6} ジカルボン酸]、又はこれらのカルバミド基含有酸アミド(アロファン酸アニリド、アロファン酸アミドなど)及びカルバミド基含有エステル(アロファン酸エステルなど)などが例示できる。非環状ジウレイドとしては、 C_{2-6} カルボン酸のジウレイド [例えば、酢酸のジウレイド(アラントイン酸)など] などが例示できる。

[0159]

環状モノウレイドとしては、尿素とアセトアルデヒドとの環状縮合体(例えば、クロチリデンジウレアなど)、ヒダントイン、アラントイン、及びこれらの誘導体などが挙げられる。

[0160]...

モノウレイド又はジウレイド、特に環状ウレイド誘導体は金属塩、例えば、アルカリ金属(Li, Na, Kなど)、アルカリ土類金属(Mg, Ca, Sr, Baなど)、周期表1B族金属(Cu, Agなど)、周期表2B族金属(Znなど)、周期表3B族金属(Al, Ga, Inなど)、周期表4B族金属(Sn, Pbなど)、周期表8族金属(Fe, Co, Ni, Pd, Ptなど)などの1~4価金属との塩を形成してもよい。

[0161]

特に好ましい環状ウレイド誘導体には、ヒダントイン及びその誘導体、アラントイン及び その誘導体が挙げられる。

[0162]

ヒダントイン誘導体及びアラントイン誘導体については、特開昭50-87028号公報 、 G B 9 9 6 2 5 2 号公報、 U S 2 5 7 9 4 3 6 号公報、 U S 2 7 6 2 7 0 8 号公報、成 書「DICTIONARY OF ORGANIC COMPOUNDS Vol.1, p60 (1965 EYRE & SPOTTISWOODE-PUBLIS HERS-LTD)」を参照できる。ヒダントイン誘導体としては、例えば、アルキル基、シクロ アルキル基、アリール基などの各種の置換基が置換した置換ヒダントイン誘導体(例えば 、5-メチル体、5-エチル体、5,5-ジメチル体、5-シクロヘキシル体、5-メチ レン体、5,5-ペンタメチレンスピロ体、5-フェニル体、5-ヒドロキシフェニル体 、5-メチル-5-フェニル体、5,5-ジフェニル体、1-メチル体、3,3'-エチ レンビス-5,5-ジメチル体などのモノ、ジ、又は多置換体など)などが例示できる。 また、ヒダントインあるいはヒダントイン誘導体とアルデヒド化合物との反応生成物[例 えば、ヒダントイン・ホルムアルデヒド付加体、1-ヒドロキシメチルー5、5-ジメチ ルヒダントイン、又はそれらのアルコキシメチル体など〕なども含まれる。アラントイン 誘導体としては、例えば、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基などの各種の置換 基が置換した置換アラントイン誘導体(例えば、1-メチル体、3-メチル体、3-エチ ル体、5-メチル体、1,3-ジメチル体、1,6-ジメチル体、1,8-ジメチル体、 3,8-ジメチル体、1,3,6-トリメチル体、1,3,8-トリメチル体などのモノ , ジまたはトリー C 1-4 アルキル 置換体、 5 - フェニル体などのアリール 置換体など)、 その金属塩「アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、周期表1B、2B、3B、4B、8 属金属との塩など〕、アラントインとアルデヒド化合物との反応生成物 [例えば、アラン トインホルムアルデヒド付加体又はそのアルコール変性体(アルコキシメチル体など)な ど]、アラントインと窒素含有化合物(アミノ基又はイミノ基含有化合物など)との反応生成物 [例えば、2-ピロリドン-5-カルボン酸塩との化合物(塩、分子化合物(錯体)など)、アラントインとイミダゾール化合物との化合物(塩、分子化合物(錯体)など)、アラントインと塩基性アミノ酸との反応生成物]、有機酸塩なども使用できる。アラントインの金属塩の具体例としては、アラントインジヒドロキシアルミニウム、アラントインクロロヒドロキシアルミニウムなどが例示でき、アミノ基又はイミノ基含有化合物との反応生成物としては、アラントインソジウム-d 1 ピロリドンカルボキシレートなどが例示できる。

[0163]

アラントイン及びその誘導体の立体構造は特に制限されず、 d 体、 l 体及び d l 体のいずれであってもよい。これらのアラントイン及びその誘導体は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0164]

(アミジン誘導体)

アミジン誘導体には、RC(=NH)NH2(Rは、水素原子、アルキル基、アシル基を示す)で表わされる構成単位を含むアミジン及びその誘導体が含まれる。アミジン誘導体の構造は、非環状や環状であってもよい。さらに、アミジン誘導体には、前記Rがアミノ基であるグアニジン類(グアニジン又はその誘導体)も含まれ、グアニジン類の構造も、非環状又は環状であってもよい。非環状アミジンには、例えば、アミジン又はその誘導体(特に、グアニジン類)が含まれ、非環状グアニジンには、例えば、グリコシアミン、グアノリン、クレアチン、ジシアンジアミド(シアノグアニジン)、ジグアニド、又はそれらの誘導体が含まれる。

[0165]

好ましいグアニジン類は、ジシアンジアミド及び環状グアニジン類である。環状グアニジンは、 $-R^aNC$ (=NH) NR^b- (R^a 及び R^b は、同一又は異なって、水素原子、メチル基、エチル基などの C_{1-4} アルキル基、又はホルミル基、アセチル基、プロピオニル基などの C_{1-4} アシル基を示す)を環の構成単位として含んでいればよく、環のサイズは特に制限されないが、 5 員環又は 6 員環化合物が好ましい。前記式中、 R^a 及び R^b は水素原子が特に好ましい。

[0166]

好ましい環状グアニジン類には、5員環窒素含有化合物として、グリコシアミジン又はその誘導体(例えば、グリコシアミジン、チオグリコシアミジン、クレアチニン、5-メチルグリコシアミジン、5-ウレイドグリコシアミジンなど)、オキサリルグアニジン又はその構造と類似の環状グアニジン(例えば、オキサリルグアニジン又はその構造と類似の環状グアニジン(例えば、オキサリルグアニジン、2,4-ジイミノパラバン酸、2,4,5-トリイミノパラバン酸など)、ウラゾールの2つのオキソ基(=〇)のうち、少なくとも1つのオキソ基(=〇)をイミノリラゾール、イミノチオウラゾール、グアナジンなど)などが例示できる。好ましい6員環窒素含有化合物には、非メラミン系化合物、例えば、イソシアヌル酸イミド又はその誘導体(例えば、イソアンメリド、イソアンメリン、又はこれらのN置換体など)、マロニルグアニジン、タルトロニルグアニジンなどの環状グアニジンとの環状グアニジンとの環状グアニジンとの環状グアニジンとの

[0167]

環状グアニジン類には、ジシアンジアミドから誘導される環状化合物、例えば、メロン、アンメリン、アンメリド、ジシアンジアミジン、又はこれらの誘導体なども含まれる。

[0168]

前記グアニジン類の中では、ジシアンジアミド、グリコシアミジン又はその誘導体が特に好ましい。最も好ましい環状窒素含有化合物として、グリコシアミジン類(例えば、クレアチニンなど)が挙げられる。

[0169]

20

30

40

30

40

50

(アミノトリアジン又はその誘導体)

アミノトリアジンとしては、例えば、グアナミン、アセトグアナミン、プロピオノグアナ ミン、ブチログアナミン(ブタノグアナミン)、カプリノグアナミン,ベンゾグアナミン 、フェニルアセトグアナミン、クロロベンゾグアナミン、ピリジノグアナミン、シクロへ キサングアナミン、アクリログアナミン、サクシノジグアナミン、アジポジグアナミン、 フタログアナミン、3,9-ビス「2-(3,5-ジアミノ-2,4,6-トリアザフェ ニル) エチル」-2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン [СТU グアナミン]、3.9-ビス[(3.5-ジアミノー2.4.6-トリアザフェニル)メ チル」-2,4,8,10-テトラオキサスピロ [5,5] ウンデカン、特開2000-154181号公報に記載されている置換グアナミン化合物などのグアナミン類、メラミ ンなどのポリアミノトリアジン類が例示できる。アミノトリアジン類の誘導体としては、 ポリアミノトリアジン類の誘導体、例えば、メチロール体(モノメチロールメラミン、ジ メチロールメラミン、トリメチロールメラミン、テトラメチロールメラミン、ペンタメチ ロールメラミン、ヘキサメチロールメラミン、ジメチロールベンゾグアナミン、さらには これらの縮合物など)、アルコキシメチル体(メチル化メチロールメラミン、エチル化メ チロールメラミン、ブチル化メチロールメラミンなど)などが例示でき、アミノトリアジ ンの類縁体としては、メラム、メレム、メロンなどが例示できる。

[0170]

また、アミノトリアジン類とシアヌル酸又はその誘導体との塩 [例えば、メラミンシアヌレートなどのシアヌル酸のメラミン塩:メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩(例えば、グアナミンシアヌレート、アセトグアナミンシアヌレート、ベンゾグアナミンシアヌレート、サクシノグアナミンシアヌレート、アジポグアナミンシアヌレート、フタログアナミンシアヌレート、CTUグアナミンシアヌレート、特開200-63365号公報に記載されている置換グアナミン化合物のシアヌル酸塩など)なども使用できる。

[0171]

(ピリミジン又はその誘導体)

ピリミジン又はその誘導体としては、例えば、ウラシル又はその誘導体(ウラシル、ウリジンなど)、シトシン又はその誘導体(シトシン、シチジンなど)などが例示できる。

[0172]

(ヒドラジン又はその誘導体)

ヒドラジン又はその誘導体としては、ヒドラジノ基又はヒドラゾノ基を有する種々の化合物、例えば、アルキルヒドラジン類(例えば、エチルヒドラジンなどの C_{1-10} アルキルヒドラジン)、アリールヒドラジン類(例えば、ベンジルヒドラジン、ヒドラジノベンゼン、ヒドラジノトルエンなどの C_{6-20} アリールヒドラジン)、トリアジンヒドラジン類(例えば、トリヒドラジノトリアジンなど)、ヒドラジノカルボン酸類、ヒドラジド類、セミカルバジド類、ヒドラゾン類、テトラゾール類(例えば、5-フェニルテトラゾール)、ピラゾール類(例えば、3-メチル-5-ピラゾロン、3, 5-ジメチルピラゾール)などが例示できる。

[0173]

ヒドラジド類には、例えば、モノカルボン酸ヒドラジド類(酢酸ヒドラジド、パルミチン酸ヒドラジド、ステアリン酸ヒドラジド、エチルカルバゼートなどの C_{2-22} 脂肪族モノカルボン酸ヒドラジド、安息香酸ヒドラジド、サルチル酸ヒドラジド、p-ヒドロキシ安息香酸ヒドラジド、ニコチン酸ヒドラジドなどの C_{6-20} 芳香族カルボン酸ヒドラジドなど)、多価カルボン酸ヒドラジド類(シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸、ダイマー酸、酒石酸、リンゴ酸、イミノジ酢酸、クエン酸、ニトリロ酢酸、エチレンジアミン四酢酸など C_{2-40} 飽和脂肪族ポリカルボン酸ジヒドラジド)、シクロへキサンジカルボン酸、シクロへキサントリカルボン酸などの C_{8-16} 脂環族ポリカルボン

酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジド、マレイン酸、イタコン酸などの C₄₋₂₀ 不飽和ポリカルボン酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジド、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、ビフェニレンジカルボン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、1,4,5,8-ナフトエ酸、ピリジンジカルボン酸などの C₇₋₁₆ 芳香族ポリカルボン酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジドなど)などが含まれる。

[0174]

セミカルバジド類としては、N, N'ーエチレンビスセミカルバジド、N, N'ーテトラメチレンビスセミカルバジド、N, N'ーヘキサメチレンビスセミカルバジド、N, N'ーキシリレンビスセミカルバジドなどが例示できる。

[0175]

ヒドラゾン類としては、フェニルヒドラゾンなどのアルデヒドヒドラゾン類、アセトンセミカルバゾン、アセトンヒドラゾン、アジピン酸ジヒドラジドーモノアセトンヒドラゾン、アジピン酸ジヒドラジドージアセトンヒドラゾン、ベンゾフェノンヒドラゾンなどのケトンヒドラゾン類などが例示できる。

[0176]

(テトラゾール化合物)

テトラゾール化合物には、モノテトラゾール及びテトラゾールのアミン塩又は金属塩が含まれる。例えば、5-フェニルテトラゾール、5,5′ービテトラゾールのアミン塩(例えば、2アンモニウム塩、2グアニジン塩、ピペラジン塩、メラミン塩、グアナミン塩、キシリレンジアミン塩など)、5,5′ービテトラゾールの金属塩(例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩、亜鉛塩、アルミニウム塩など)などが挙げられる。

[0177]

これらのテトラゾール化合物としては、特開平5-51476号公報、特開平6-166678号公報、特開2001-294497号公報などを参照できる。

[0178]

(塩基性窒素含有高分子化合物)

塩基性窒素含有高分子化合物(窒素含有樹脂)としては、例えば、ポリエチレンイミン、ポリビニルアミン、ポリアリルアミン、ポリアミノメチルスチレン、ポリアミノエチルスチレン、ポリアミノエチルスチレン、ポリアミンは脂、メラミン樹脂、グアニジン樹脂などの縮合樹脂、ベンゾグアナミンーメラミン樹脂、芳香族ポリアミンーメラミン樹脂、尿素ーメラミン樹脂、尿素ーベンゾグアナミン樹脂などの共縮合樹脂など)、ヒドラジド含有樹脂 [特開昭55-145529号公報及び特開昭56-105905号公報記載のポリ(メタ)アクリル酸系化合物、大塚化学(株)製 商品名「APA」など」、アミド基含有樹脂、ポリアミノチオエーテル、ポリウレタン、ポリ尿素、ポリ5ーメチレンヒダントイン、ポリピロール、(例えば、ピロールの酸化重合体)などが例示できる。

[0179]

アミド基含有樹脂としては、ポリアミド樹脂(例えば、ナイロン 3 、ナイロン 4 、ナイロン 6 、ナイロン 6 6 、ナイロン 1 1 、ナイロン 1 2 、ナイロン 4 ~ 6 、ナイロン 6 ~ 1 0 、ナイロン 6 ~ 1 0 、ナイロン 6 ~ 1 0 、ナイロン 6 ~ 6 6 ~ 6 1 0 、ナイロン 6 ~ 6 6 ~ 6 1 0 、ナイロン 6 ~ 6 6 ~ 6 1 0 ~ 1 2 などの単独又は共重合ポリアミド(脂肪族ポリアミド)、メチロール基やアルコキシメチル基を有する置換ポリアミドなど)、ポリー β - アラニン共重合体、ポリエステルアミド、ポリアミドイミド、ポリ(メタ)アクリルアミド、ポリN-ビニルホルムアミド、ポリN-ビニルアセトアミド、ポリN-ビニルピロリドン、ポリN-ビニルラクタム、ポリ γ - アルキルグルタメートなどが例示できる。

[0180]

ポリウレタンとしては、ジイソシアネート成分 [ベンゼンジイソシアネート、トルエンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、ビフェニレンジイソシアネート、

10

20

30

40

キシリレンジイソシアネート、ナフタレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネートなど」と、ジオール成分 [エチレングリコール、 1 , 3 ープロパンジオール、 1 , 4 ーブタンジオールなどのグリコール及び、ポリ (テトラメチレンオキシド) グリコールなどのポリエーテルジオール、ポリブチレンアジベート、ポリカプロラクトンなどのポリエステルジオール」との反応により生成するポリウレタンなどが例示できる。

[0181]

ポリ尿素としては、ジイソシアネート成分 [トリレンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、ナフタレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネートなど] と、ジアミン成分 「エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ブチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、トリメチレンジアミン、キシリレンジアミン、トルエンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ナフタレンジアミンなど] との反応により生成するポリ尿素、及びこれらのアミン類と尿素との反応により生成するポリ尿素などが例示できる。

[0182]

好ましい窒素含有化合物には、尿素又はその誘導体、アミジン誘導体、ポリアミノトリアジン類(メラミン又はその誘導体、グアナミン類)、ピリミジン又はその誘導体、ヒドラジン又はその誘導体、窒素含有樹脂(メラミン樹脂などのアミノ樹脂、ポリアミド樹脂、ポリアクリルアミドなどのアミド基含有樹脂、ポリウレタン、ポリ尿素など)が含まれる。特にメラミン又はその誘導体、グアナミン類、アミノ樹脂(メラミン樹脂など)、架橋アミノ樹脂(架橋メラミン樹脂など)、ポリアミド樹脂、ポリウレタン、ポリ尿素が好ましい。

[0183]

なお、本発明において難燃助剤の好ましい態様は、難燃助剤として芳香族化合物と塩基性 窒素含有化合物とを併用する場合である。これらの難燃助剤を難燃剤と適当な割合で組み 合わせて用いることにより、前述したような芳香族化合物と難燃剤との組み合わせ及び塩 基性窒素含有化合物と難燃剤との組み合わせによる効果を加成的に得るのみならず、ポリ アセタール樹脂の難燃性を相乗的に高めることができる。

[0184]

[各成分の割合]

難燃剤(例えば、次亜リン酸金属塩など)の割合は、ポリアセタール樹脂 $1\ 0\ 0$ 重量部に対して、例えば、 $0\ .\ 0\ 1\ \sim\ 2\ 0\ 0$ 重量部(例えば、 $0\ .\ 1\ \sim\ 1\ 5\ 0$ 重量部(例えば、 $3\ \sim\ 1\ 2\ 0$ 重量部)、さらに好ましくは $2\ \sim\ 1\ 0\ 0$ 重量部(例えば、 $3\ \sim\ 8\ 0$ 重量部)程度である。

[0185]

難燃助剤(芳香族化合物及び/又は塩基性窒素含有化合物)の割合は、難燃剤(例えば、次型リン酸金属塩など)100重量部に対して、例えば、0.1~1000重量部(例えば、1~900重量部)、好ましくは1~800重量部(例えば、3~600重量部)、さらに好ましくは5~500重量部(例えば、10~400重量部)程度である。

[0186]

なお、難燃助剤として芳香族化合物を使用する場合、難燃剂(例えば、次亜リン酸金属塩など) 100重量部に対して、例えば、芳香族化合物 1~1000重量部、好ましくは5~800重量部、さらに好ましくは10~500重量部程度である。難燃助剤として塩基性窒素含有化合物を使用する場合、難燃剤(例えば、次亜リン酸金属塩など)100重量部に対する塩基性窒素含有化合物の割合は、例えば、0.1~1000重量部、好ましくは1~800重量部、さらに好ましくは10~500重量部程度である。

[0187]

また、難燃助剤として芳香族化合物と塩基性窒素含有化合物を併用する場合、難燃剤(例えば、次亜リン酸金属塩など)100重量部に対する各成分の割合は、例えば、芳香族化合物1~600重量部(例えば、5~500重量部)、好ましくは5~300重量部(例

10

20

30

40

20

30

40

50

えば、10~250 重量部)、さらに好ましくは15~200 重量部(例えば、10~150 重量部)程度、塩基性窒素含有化合物0.1~400 重量部(例えば、0.5~30 0 重量部)、好ましくは0.5~200 重量部(例えば、1~150 重量部)、さらに好ましくは1~100 重量部(例えば、5~80 重量部)程度である。

[0188]

難燃剤及び難燃助剤の総量は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、例えば、〇. 1~1000重量部(例えば、〇. 5~500重量部)、好ましくは1~300重量部(例えば、5~200重量部)、さらに好ましくは10~150重量部(例えば、30~100重量部)程度である。

[0189]

本発明の樹脂組成物は、用途に応じて、種々の添加剤、例えば、他の難燃剤、ドリッピング防止剤、酸化防止剤および充填剤から選択された少なくとも一種を含んでいてもよい。 【 0 1 9 0】

[他の難燃剤]

本発明の難燃性樹脂組成物は、他の難燃剤を含んでいてもよい。他の難燃剤としては、例えば、リン含有化合物(前記難燃剤の範疇に属さないリン含有化合物)、ハロゲン含有難燃剤、硫黄含有難燃剤、ケイ素含有難燃剤、アルコール系難燃剤、無機系難燃剤(金属酸化物、金属水酸化物、金属炭酸塩、金属硫化物など)などが例示できる。

[0191]

リン含有化合物としては、有機リン化合物(モノマー型有機リン化合物、ポリマー型有機 リン化合物など)、無機リン化合物などが挙げられる。これらのリン含有化合物は単独で 又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0192]

前記有機リン化合物のうちモノマー型有機リン化合物には、リン酸エステル、Ψリン酸エステル、ホスフィン(トリフェニルホスフィン、トリクレジルホスフィンなど)、ホスフィンオキシド(トリフェニルホスフィンオキシド、トリクレジルホスフィンオキシドなどが含まれる。リン酸エステルとしては、脂肪族リン酸エステル [リン酸トリエチル、リン酸トリプチル、リン酸トリイソブチル、リン酸ペンタエリスリトール(例えば、Great Lakes Chemical社製のNH-1197又はその誘導体など)などのリン酸トリ C_{1-10} アルキルエステル:リン酸ジエチル、リン酸ジブチル、リン酸ジ (2-エチルへキシル)などのリン酸ジ C_{1-10} アルキルエステルなど)、労などのリン酸がエステル [リン酸トリフェニル、リン酸トリクレジル、リン酸トリキシリルなどのリン酸トリ C_{6-20} アリールエステルなど)、脂肪族一芳香族リン酸エステル(ジフェニル、メチルジフェニル、リン酸フェニル、ジクレジルペンタエリスリトールジフォスフェート、ジクレジルペンタエリスリトールジフォスフェート、ジキシリルペンタエリスリトールジフォスフェートなど)など」などが挙げられる。

[0193]

亜リン酸エステルとしては、前記リン酸エステルに対応して、例えば、芳香族亜リン酸エステル(亜リン酸トリ C_{6-20} アリールエステルなど)、脂肪族亜リン酸エステル(亜リン酸トリ C_{1-10} アルキルエステル;亜リン酸ジ C_{1-10} アルキルエステル;亜リン酸モノ C_{1-10} アルキルエステルなど)、脂肪族一脂肪族亜リン酸エステル「アルキルホスホン酸アルキルエステル(例えば、Albright & Wilson社製の「ANTIBLAZE 1045」など)など]、脂肪族一芳香族亜リン酸エステル(アルキルホスホン酸アリールエステル、アリールホスホン酸アルキルエステルなど)、環状有機ホスホン酸ジエステル[ペンタエリスリトールビス(C_{1-6} アルキルホスホネート)、ペンタエリスリトールビス(C_{6-10} アリールホスホネート)、ペンタエリスリトールビス(C_{7-15} アラルキルホスホネート)」などが含まれる。

[0194]

また、モノマー型有機リン化合物には、アルキル基及び/又はアリール基が置換していて

40

もよい次亜リン酸エステル、ホスホノカルボン酸エステル、含窒素リン酸エステルなども 含まれる。

[0195]

前記ポリマー型有機リン化合物としては、前記モノマー型有機リン化合物の縮合物を用いることができる。前記縮合物は、下記式(10)で表される繰り返し単位を有していてもよい。

[0196]

[化8]

[0197]

(式中、 $R^{21} \sim R^{24}$ は置換基を有していてもよいアリール基を、Z はアリーレン基を示す。mは 1 以上の整数を示す)

式(1 O)において、 $R^{21} \sim R^{24}$ で示されるアリール基としては、フェニル、ナフチル基などの C_{6-20} アリール基が挙げられ、アリール基の置換基としては、メチル基、エチル基などのアルキル基が挙げられる。また、アリーレン基としては、フェニレン、ナフチレン基などの C_{6-20} アリーレン基が挙げられる。

[0198]

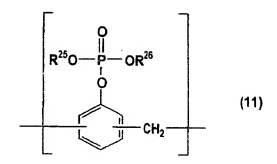
上記式(10)で表される縮合物としては、例えば、レゾルシノールホスフェート類 [レゾルシノールビス(ジフェニルホスフェート)、レゾルシノールビス(ジクレジルホスフェート)など]、ハイドロキノンススフェート類 [ハイドロキノンビス(ジフェニルホスフェート)、ハイドロキノンビス(ジフェニルホスフェート)など]、ハイドロキノンビス(ジカルホスフェート)、ビフェノールホスフェート)、ビフェノールボスフェート)、ビフェノールでス(ジカレジルホスフェート)、ビフェノールーAビス(ジフェニルホスフェート)などスフェノールーAビス(ジフェノールーAビス(ジカレジルホスフェート)、ビスフェノールーAビス(ジカレジルホスフェート)などのビスフェノールーSビス(ジカレジルホスフェート)などのビスフェート)などのビスフェノールーSビス(ジキシリルホスフェート)などのビスフェノールーSボスフェート

[0199]

また、前記ポリマー型有機リン化合物は、ヒドロキシル基を有するポリマー (フェノール 樹脂など) のリン酸エステル、例えば、下記式(11)で表される構造単位を有するポリ マーであってもよい。

[0200]

[化9]



[0201]

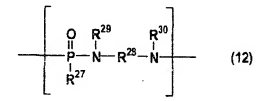
(式中、 R^{25} 及び R^{26} は置換基を有していてもよいアリール基を示す) 前記アリール基としては、 C_{G-20} アリール基(特にフェニル基)が挙げられ、置換アリール基としては、メチルフェニル基、ジメチルフェニル基などの C_{1-4} アルキル置換フェニル基などが挙げられる。

[0202]

さらに、前記モノマー型及びポリマー型有機リン化合物には、リン酸エステルアミド(特開2001-139823号公報記載の化合物など)、ホスホニトリル(フェノキシホスファゼン、トリルオキシホスファゼン、フェノキシトリルオキシホスファゼンなどのアリールオキシホスファゼン、ジヒドロキシベンゼン類、ビフェノール類又はビスフェノール類で変性されたアリールホスファゼンなど)、ポリホスフィニコカルボン酸エステル、ポリホスホン酸アミドも含まれる。ポリホスホン酸アミドとしては、例えば、下記式(12)で表される構造単位を有するポリマーが例示できる。

[0203]

【化10】



[0204]

(式中、 R^{27} はアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基を示し、 R^{28} はアルキレン基、アリーレン基、又はアラルキレン基を示す。 R^{29} 及び R^{30} は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基、又はアリール基を示す。また、 R^{29} 及び R^{30} は、結合して環を形成してもよい)

前記無機リン化合物としては、例えば、赤リン、リン酸塩、リン酸ホウ素などが含まれる。リン酸には、オルトリン酸、ポリリン酸(メタリン酸、ピロリン酸など)、ポリ亜リン酸(メタ亜リン酸、ピロサン酸など)などが含まれる。塩としては、アルカリ金属塩(リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(マグネシウム塩、カルシウム塩など)、周期表3B族金属の塩(アルミニウム塩など)、アンモニウム塩などが例示できる。また、前記塩には、アミン塩、例えば、グアニジン塩又はトリアジン系化合物の塩(例えば、メラミン塩、メラム塩、メレム塩、メロン塩など)なども含まれる

[0205]

なお、有機リン化合物は、酸性有機リン酸エステル(部分エステル体、例えば、ペンタエリスリトールジフォスフェートなど)、アルキル基及び/又はアリール基が置換していてもよい亜リン酸(例えば、メチルホスホン酸などのアルキルホスホン酸;フェニルホスホン酸、10-ヒドロキシー9,10-ジヒドロ-9-オキサ-10-ホスファフェナント

10

20

30

40

50

レンー10-オキサイドなどのアリールホスホン酸;1-ヒドロキシエチリデン-1,1 ' -ジホスホン酸、ニトリロトリス(メチル)ホスホン酸など)、次亜リン酸(例えば、 メチルエチルホスフィン酸、ジエチルホスフィン酸、エチルブチルホスフィン酸、ジブチ ルホスフィン酸、エタンー1,2-ジ(メチルホスフィン酸)などのジアルキルホスフィ ン酸、メチルフェニルホスフィン酸などのアルキルアリールホスフィン酸、1-ヒドロキ シジヒドロホスホニルオキシド、1-ヒドロキシホスホランオキシドなど)、ホスホノカ ルポン酸(例えば、ホスホノ酢酸、3-ホスホノプロピオン酸など)、ホスフィニコカル ボン酸(例えば、3-メチルホスフィニコプロピオン酸、3-フェニルホスフィニコプロ ピオン酸など)、含窒素リン酸などの酸又はそれらのエステルと金属との塩(例えば、C a、Mg、Zn、Ba、Al塩など)、又はアミン含有化合物との塩(例えば、アンモニ ウム塩、グアニジン塩、グアナミン塩、アセトグアナミン塩、ベンゾグアナミン塩、メラ ミン塩、メラム塩、メレム塩など)などであってもよい。これらの有機リン化合物の金属 塩及びアミン含有化合物塩の調製には、特開昭51-63848号公報,特開昭55-5 979号公報, 特開昭55-124792号公報, 特開昭56-104949号公報, 特 開昭 5 9 - 1 3 9 3 9 4 号公報,特開昭 6 3 - 2 2 8 6 6 号公報,特開平 1 - 2 2 6 8 9 1号公報,特開平4-234893号公報,特開平8-73720号公報,特開平11-140228号公報、特開2001-139586号公報などを参照できる。

[0206]

好ましいリン酸塩は、(ポリ)リン酸の塩、特にポリリン酸アンモニウム、ポリリン酸とメラミン及びメラミン縮合物から選択された少なくとも一種との塩(ポリリン酸メラミン、ポリリン酸メラム、ポリリン酸メレム、ポリリン酸メラミン・メラム・メレム複塩など)である。この(ポリ)リン酸の塩は、安定化又は性能向上のため、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂などで被覆処理されていてもよく、エポキシ系化合物、シラン系化合物、チタネート系化合物、クロム系化合物などの表面改質剤で処理されていてもよい。

[0207]

好ましいリン含有化合物としては、リン酸エステル(脂肪族リン酸エステル、芳香族リン酸エステルなど)、無機リン化合物(ポリリン酸アンモニウムなどの(ポリ)リン酸塩、赤リンなど)など、特に赤リンが挙げられる。

[0208]

赤リンは、難燃効果が高く、少量で効果が得られるため、樹脂の特性(例えば、機械的特性や電気的特性)を損うことなく難燃化できる。赤リンとしては、通常、安定化処理を施した安定化赤リンが好ましく用いられる。特に、赤リンの粉砕を行わず、赤リン表面に水や酸素との反応性が高い粉砕面を形成させずに微粒子化した赤リン、さらには赤リンの表面が、樹脂(例えば、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂)、金属、金属化合物(例えば、金属水酸化物、金属酸化物など)などにより単独で又は2種以上組み合わせて被覆された赤リンが好ましい。

[0209]

熱硬化性樹脂としては、フェノール系樹脂、メラミン系樹脂、尿素系樹脂、アルキッド系樹脂、不飽和ポリエステル系樹脂、エポキシ系樹脂、シリコーン系樹脂などが挙げられ、熱可塑性樹脂としては、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、アクリル系樹脂、オレフィン系樹脂などが挙げられる。金属水酸化物としては、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化亜鉛、水酸化チタンなどが挙げられ、金属酸化物としては、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化銅、酸化鉄、酸化モリブデン、酸化タングステン、酸化マンガン、酸化スズなどが挙げられる。

[0210]

さらに、赤リンの表面を金属で被覆し安定化する方法としては、無電解メッキ法により、 金属(鉄、ニッケル、銅、アルミニウム、亜鉛、マンガン、スズ、チタン、ジルコニウム など)又はこれらの合金で被覆する方法が挙げられる。その他の赤リン表面の被覆方法と して、金属塩(アルミニウム、マグネシウム、亜鉛、チタン、銅、銀、鉄、ニッケルなど の塩)の溶液で赤リンを処理し、赤リンの表面に金属リン化合物を形成させて安定化する 方法も含まれる。

[0211]

特に、赤リン表面に破砕面を形成させないで赤リンを微粒子化する方法を用い、金属成分(金属水酸化物や金属酸化物)の皮膜と樹脂の皮膜とを組み合わせて複数層で被覆処理、特に金属成分の皮膜で被覆した上に樹脂皮膜で多重に被覆処理した赤リンが好ましい。これらの安定化赤リンは、耐熱安定性、耐加水分解性に優れており、水分の存在下や高温下での分解反応によりホスフィンの生成が著しく少なく、本発明の樹脂組成物を製造する際、および成形品を製造する際の安全上の観点から使用が好ましい。

[0212]

これらの安定化赤リンの調製には、特開2000-169120号公報、特開平9-67467号公報、特開平6-115914号公報、特開平5-229806号公報、特開平3-259956号公報、特開平2-209991号公報、特開平1-150309号公報、特開昭62-21704号公報、特開昭52-125489号公報、EP296501A1号公報、EP249723A2号公報などを参照できる。

[0213]

[0214]

また、安定化赤リンは、エポキシ系化合物、シラン系化合物、チタネート系化合物、クロム系化合物などの表面改質剤によって処理してもよい。

[0215]

前記安定化赤リンは、単独又は2種以上組み合わせて用いてもよい。例えば、被覆処理の 異なる赤リン、粒径の異なる赤リンなどを任意に組み合わせて使用できる。

[0216]

リン含有化合物は、前記安定化赤リンとオレフィン系樹脂とで構成してもよく、安定化赤 リンを含有するオレフィン系樹脂(例えば、 安定化赤リンとオレフィン系樹脂とを含む安 定化赤リン含有マスターバッチ)で構成してもよい。オレフィン系樹脂を用いることによ り、さらに安定化赤リンの取り扱いを改善できるとともに、組成物としたとき、赤リンに 起因する安定性の低下を制御できる。オレフィン系樹脂としては、エチレン、プロピレン 、1-ブテン、1-ペンテン、イソブテン、ブタジエン、イソプレン、フェニルプロパジ エン、シクロペンタジエン、ノルボルナジエン、シクロヘキサジエン、シクロオクタジン エンなどのオレフィン系単量体の単独重合体(例えば、低密度ポリエチレン、高密度ポリ エチレン、線状低密度ポリエチレン、アイソタクチックポリプロピレン、シンジオタクチ ックポリプロピレン、アタクチックポリプロピレンなど)、エチレンー酢酸ビニル共重合 体、オレフィンー(メタ)アクリル酸アルキルエステル共電合体「例えば、エチレンー(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合体、プロピレン-(メタ)アクリル酸アルキル エステル共重合体、1ーブテンー(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合体など」、 オレフィンー(メタ)アクリル酸共重合体 1例えば、エチレンー(メタ)アクリル酸共重 合体、プロピレンー(メタ)アクリル酸共重合体など)、オレフィンー(メタ)アクリル 酸金属塩共重合体[すなわち、アイオノマー、例えば、エチレン-(メタ)アクリル酸共 重合体の金属塩 (Na, K, Mg, Ca, Znなどの金属塩) などのオレフィン- (メタ) アクリル 酸 金属 塩 共重 合 体 な ど 〕 、 エ チ レ ン ー α ー オ レ フィ ン 共 重 合 体 (例 え ば 、 エ チ レンープロピレン共電合体など)、オレフィンー一酸化炭素-(メタ)アクリル酸アルキ ルエステル三元共重合体【例えば、エチレン--酸化炭素-(メタ)アクリル酸アルキル エステル共重合体、プロピレンー…酸化炭素 - (メタ)アクリル酸アルキルエステル共重 合体など〕、あるいはこれらの(具)重合体と共重合可能な他のビニル系単量体により変

性された変性オレフィン樹脂、さらにはポリエチレンワックスなどが挙げられる。

10

20

30

40

20

30

50

[0217]

前記変性オレフィン樹脂における共重合可能な他のビニル系単量体としては、芳香族ビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルトルエン、αーメチルスチレン、ジビニルベンゼンなど)、(メタ)アクリル酸グリシジル(例えば、アクリル酸グリシジル、メタアクリル酸グリシジルなど)、不飽和ニトリル化合物(例えば、アクリロニトリル、メタクリロニトリルなど)、不飽和アミド化合物(例えば、アクリルアミド、メタクリルアミドなど)、(メタ)アクリル酸、マレイン酸化合物(例えば、マレイン酸、マレイン酸ジアルキル、低水マレイン酸、Nーフェニルマレイミドなど)、ビニルアルキルエーテル(例えば、ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエーテルなど)などが挙げられる。

[0218]

これらのオレフィン系樹脂は、一般的に知られている公知の重合方法により得られ、共重 合体の形態はランダム共重合体、ブロック共重合体、グラフト共重合体など任意である。 【 0 2 1 9 】

前記オレフィン系樹脂は単独でまたは二種以上組み合わせて使用できる。ポリアセタール 樹脂への分散性の点から、オレフィン系樹脂のうち、ポリエチレン(低密度ポリエチレン 、高密度ポリエチレンなど)、オレフィンー(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合 体、オレフィンー(メタ)アクリル酸金属塩(アイオノマー)、オレフィンー一酸化炭素 ー(メタ)アクリル酸アルキルエステル三元共重合体が好ましく用いられる。

[0220]

[0221]

ハロゲン含有難燃剤には、塩素、臭素、ヨウ素含有有機難燃剤が含まれる。例えば、ハロゲン化ジフェニルエーテル、エチレンビスハロゲン化フタルイミド、トリハロゲン化フタルイミノエチルボレート、ハロゲン化ポリカーボネート、ハロゲン化エポキシ化合物、ハロゲン化スチレン、ハロゲン化ポリフェニレンオキシド、ポリハロゲン化ベンジル(メタ)アクリレートなどが挙げられる。

[0222]

硫黄含有難燃剤としては、硫酸エステルの他に、有機スルホン酸、スルファミン酸、有機 スルファミン酸、及びそれらの塩、エステル、アミドなどが挙げられる。

[0223]

ケイ素合有難燃剤には、(ポリ)オルガノシロキサンが含まれる。(ポリ)オリガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン(例えば、ジメチルシロキサンなど)、アルールシロキサンなど)、アリールシロキサンなどの単独重合体(例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサンなど)、又は共重合体などが含まれる。また、(ポリ)オルガノシロキサンなど)、又は共重合体などが含まれる。また、(ポリ)オルガノシロキサンとしては、分岐オルガノシロキサン(ポリメチルシルセスキオキサン、ポリフェニルシルセスキオキサン、ポリフェニルシルセスキオキサン、ポリフェニルシルセスキオキサン、ポリフェニルシルセスキオキサンなど)(例えば、東芝シリコーン(株)製 「XC99-B5664」、信越化学(株)製 「X-40-9243」、「X-40-9244」、「X-40-9244」、「X-40-9244」、「X-40-9244」、「X-40-9244」、「X-40-9244」、特別 「X-40-9244」、特別 (X-40-9244) 特別 (X-40-9244) (X-40-9244)

964号公報記載の化合物など)、分子末端や主鎖に、エポキシ基、水酸基、アルコキシ 基、カルボキシル基、アミノ基、エーテル基、ビニル基、(メタ)アクリロイル基などの 置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン(例えば、東レ・ダウコーニング・シリ コーン (株) 製 「SiパウダーDC4-7051、DC4-7081、DC4-710 5、 D C 1 - 9 6 4 1 など」など) なども使用できる。

[0224]

ゼオライトとしては、Α型ゼオライト、Χ型ゼオライト、Υ型ゼオライト、β型ゼオライ ト、 L 型ゼオライト、モルデナイト型ゼオライト、 Z S M 型 (Z S M - 5 型など) ゼオラ イトなどのNa型、H型、NH4型又は遷移金属置換ゼオライトなどが挙げられる。

[0225]

アルコール系難燃剤としては、多価アルコール、オリゴマーの多価アルコール、エステル 化された多価アルコール、置換されたアルコール、糖類(単糖類、多糖類など)、ビニル アルコールの単独又は共重合体(又はビニルエステル類の単独又は共重合体の加水分解物)などが挙げられる。

[0226]

無機系難燃剤のうち、金属酸化物としては、例えば、酸化モリブデン、酸化タングステン 、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化スズ、酸化銅、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、酸 化ニッケル、酸化鉄、酸化マンガン、三酸化アンチモン、四酸化アンチモン、五酸化アン チモンなどが挙げられる。金属水酸化物としては、例えば、水酸化アルミニウム、水酸化 マグネシウム、水酸化スズ、水酸化ジルコニウムなどが挙げられる。金属炭酸塩としては 、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸亜鉛などが挙げられる。特に、金属酸化物及 び金属水酸化物は、赤リンの安定剤としても機能するため、少量添加でも有用である。

[0227]

また、前記無機系難燃剤には、金属硫化物(硫化モリブデン、硫化タングステン、硫化亜 鉛など)、(含水)金属スズ酸塩(例えば、(含水)スズ酸亜鉛など)、(含水)金属ホ ウ酸塩(例えば、ホウ酸ナトリウム、(含水)ホウ酸カルシウム、ホウ酸マグネシウム、 ホウ酸バリウム、ホウ酸亜鉛 [無水ホウ酸亜鉛及び含水ホウ酸亜鉛など (例えば、U.S.Bo rax社製のFire brake ZB、415又は500など)」、ホウ酸マンガン、ホウ酸ストロンチウム など)、(含水)ポリ酸塩「モリブデン酸塩(モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸 アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸カルシウム、モリブデン酸亜鉛(例 えば、キクチカラー(株)製 「ボーエンSK-26」、「ボーエンSKN-301」、 「ボーエンSKN-545」、「ボーエンSKR-803」、「ボーエンSKR-850 」)など)、タングステン酸塩(タングステン酸アンモニウム、タングステン酸カリウム 、タングステン酸カルシウム、タングステン酸亜鉛など)〕、膨張性黒鉛なども含まれる

[0228]

他の難燃剤は、一種で又は二種以上組み合わせて使用できる。

他の難燃剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.01重 \ 計 部 ~ 1 0 0 重 量 部 程 度 、好 ま し く は 0. 1 ~ 5 0 重 量 部 程 度 の 範 囲 か ら 選 択 で き る 。

[0230]

[ドリッピング防止剤]

ドリッピング防止剤の添加により、燃焼時の火種及び融液の滴下(ドリップ)を抑制でき る。ドリッピング防止剤としては、種々のフッ素樹脂が使用でき、テトラフルオロエチレ ン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレン 、パーフルオロアルキルビニルエーテルなどのフッ素含有モノマーの単独又は共重合体; 前記フッ素含有モノマーと、エチレン、プロピレン、(メタ)アクリレートなどの共重合 性モノマーとの共重合体が含まれる。このようなフッ素系樹脂としては、例えば、ポリテ トラフルオロエチレン、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリビニリデンフルオライド などの単独重合体;テトラフルオロエチレン-ヘキサフルオロプロピレン共重合体、テト 10

20

20

30

40

50

ラフルオロエチレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、エチレンーテトラフルオロエチレン共重合体、エチレンークロロトリフルオロエチレン共重合体などの共重合体が例示される。これらのフッ素系樹脂は、一種で又は二種以上組合せて使用できる。 【0231】

前記フッ素系樹脂は、粒子状で使用してもよく、平均粒径は、例えば、 $10\sim5000~\mu$ m程度、好ましくは $100\sim1000~\mu$ m程度、さらに好ましくは $200\sim700~\mu$ m程度であってもよい。

[0232]

ドリッピング防止剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂 $1 \ 0 \ 0$ 重量部に対して、 $0 \ . \ 0 \ 1 \sim 1 \ 0$ 重量部程度、好ましくは $0 \ . \ 1 \sim 5$ 重量部程度、さらに好ましくは $0 \ . \ 1 \sim 3$ 重量部程度の範囲から選択できる。

[0233]

[酸化防止剂]

酸化防止剤には、例えば、フェノール系(ヒンダードフェノール類など)、アミン系、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン系酸化防止剤などが含まれる。

[0234]

フェノール系酸化防止剤には、ヒンダードフェノール類、例えば、2,6-ジーt-ブチ ルー p ー ク レ ゾ ー ル 、 1 、 3 、 5 ー ト リ メ チ ル ー 2 、 4 、 6 ー ト リ ス (3 、 5 ー ジ ー t ー ブチルー4ーヒドロキシベンジル)ベンゼン、2、2′ーメチレンビス(4ーメチルー6 - t - ブチルフェノール)、4, 4′-メチレンビス(2, 6 - ジー t - ブチルフェノー ル)、4, 4' -ブチリデンビス(3 -メチル-6 - t - ブチルフェノール)、1, 6 -ヘキサンジオールービス [3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プ ロピオネート] などの C_{2-10} アルキレンジオールービス [3 - (3, 5 - ジー分岐 $C_{3,6}$ アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、トリエチレングリコールービス [3-(3-t-ブチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] など のジ又はトリオキシC2-4 アルキレンジオールービス [3-(3,5-ジー分岐С3,7 ルキルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、グリセリントリス[3-(3,5 ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]などのC3-8 アルカント リオールービス $[3-(3,5-ジー分岐 C_{3,6}]$ アルキルー 4-ヒドロキシフェニル) プ ロピオネート]、ペンタエリスリトールテトラキス [3-(3,5-ジーt-ブチル-4 ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]などの C 4.8 アルカンテトラオールテトラキス [3- (3, 5-ジー分岐 C₃₋₆ アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート」 、nーオクタデシルー3ー(4′, 5′ージーtーブチルフェノール)プロピオネート、 n-オクタデシル-3-(4'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-t-ブチルフェノール) プロピオネート、ステアリルー2ー(3.5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシフェノー ル) プロピオネート、ジステアリルー3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシベンジル ホスホネート、2-t-ブチル-6-(3-t-ブチル-5-メチル-2-ヒドロキシベ ンジル) - 4 - メチルフェニルアクリレート、N. N' - ヘキサメチレンビス(3. 5 -ジー t ープチルー 4 ーヒドロキシーヒドロシンムアミド)、3, 9 ービス {2-「3-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)プロピオニルオキシ]-1,1 -ジメチルエチル - 2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン、4 , 4' ーチオビス (3 ーメチルー 6 ー t ーブチルフェノール)、1, 1, 3 ートリス (2 ーメチルー 4 -ヒドロキシー 5 -t-ブチルフェノール)ブタンなどが含まれる。

[0235]

. . .

アミン系酸化防止剤には、例えば、フェニルー1ーナフチルアミン、フェニルー2ーナフチルアミン、N, N'ージフェニルー1, 4ーフェニレンジアミン、NーフェニルーN'ーシクロヘキシルー1, 4ーフェニレンジアミン、4, 4'ージ(α , α ージメチルベンジル)ジフェニルアミンなどが含まれる。

[0236]

リン系酸化防止剤には、例えば、トリイソデシルホスファイト、トリフェニルホスファイ

ト、トリスノニルフェニルホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイト、フェニル ジイソデシルホスファイト、2,2-メチレンビス(4,6-ジ-t-ブチルフェニル) オクチルホスファイト、4,4′-ブチリデンビス(3-メチル-6-t-ブチルフェニ ル) ジトリデシルホスファイト、トリス (2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) ホスファイ ト、トリス(2-t-ブチル-4-メチルフェニル)ホスファイト、トリス (2.4-ジ ーtーアミルフェニル) ホスファイト、トリス (2-t-ブチルフェニル) ホスファイト 、ビス(2-t-ブチルフェニル)フェニル ホスファイト、トリス 「2-(1.1-ジメ チルプロピル) -フェニル] ホスファイト、トリス [2,4-(1,1-ジメチルプロピ ル) -フェニル] ホスファイト、トリス(2-シクロヘキシルフェニル) ホスファイト、 トリス (2-t-ブチル-4-フェニルフェニル) ホスファイトなどのホスファイト化合 物;トリエチルホスフィン、トリプロピルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリシク ロヘキシルホスフィン、ジフェニルビニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィン、ト リフェニルホスフィン、メチルフェニル-p-アニシルホスフィン、p-アニシルジフェ ニルホスフィン、p-トリルジフェニルホスフィン、ジ-p-アニシルフェニルホスフィ ン、ジーp-トリルフェニルホスフィン、トリーm-アミノフェニルホスフィン、トリー 2, 4-ジメチルフェニルホスフィン、トリー2, 4, 6-トリメチルフェニルホスフィ ン、トリーoートリルホスフィン、トリーm-トリルホスフィン、トリーp-トリルホス フィン、トリーoーアニシルホスフィン、トリーp-アニシルホスフィン、1,4-ビス (ジフェニルホスフィノ) ブタンなどのホスフィン化合物などが含まれる。

[0237]

ヒドロキノン系酸化防止剤には、例えば、 2 、 5-ジ-t- ブチルヒドロキノンなどが含まれ、キノリン系酸化防止剤には、例えば、 6- エトキシー 2 、 2 、 4- トリメチルー 1 、 2- ジヒドロキノリンなどが含まれ、イオウ系酸化防止剤には、例えば、 ジラウリルチオジプロピオネート、 ジステアリルチオジプロピオネートなどが含まれる。

[0238]

好ましい酸化防止剤には、フェノール系酸化防止剤(特に、ヒンダードフェノール類)、例えば、ポリオールーポリ [(分岐 C₃₋₆ アルキル基及びヒドロキシ基置換フェニル)プロピオネート]などが含まれる。

[0239]

酸化防止剤は単独で又は二種以上使用できる。酸化防止剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.01~5重量部、好ましくは0.05~2.5重量部、特に0.1~1重量部程度の範囲から選択できる。

[0240]

[充填剂]

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、充填剤を含有していてもよい。充填剤(補強剤又は強化剤)には、粉粒状充填剤、繊維状充填剤、板状充填剤などが含まれる。粉粒状充填剤としては、例えば、シリカ、石英粉末、ガラスビーズ、ガラス粉、ケイ酸カルシウム、酸化アルミニウム、カオリン、クレイ、タルクなどのケイ酸塩、アルミナ、酸化でルコニウム、水酸化アルミニウム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、炭酸カルコニウム、水酸化アルミニウム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、炭炎カーボンブラッと、炭炎シウム、硫酸バリウム、チタン酸カリウム、二硫化モリブデン、カーボンブラッと、出鉛、金属粉などが例示できる。繊維状充填剤には、アラミド繊維など)、無機繊維のガラス繊維、アルミナ繊維、シリカ・アルミナ繊維、ジルコニア繊維、炭素繊維、金属繊維など)、ホイスカー(アルミナ、酸化ベリリウム、炭化ホウ素、炭化ケイ素、窒化ホウスカー)などが例示できる。板状充填剤には、マイカ、ガラスフレーク、金属箔などが含まれる。

[0241]

充填剤は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。充填剤の使用量は、例えば、樹脂組成物中、1~60重量%、好ましくは3~50重量%、さらに好ましくは5~45重量%程度の範囲から選択できる。

20

30

40

[0242]

前記ドリッピング防止剤、酸化防止剤、充填剤は、それぞれ単独で用いてもよく二種以上 組み合わせて使用してもよい。

[0243]

なお、これらの添加剤(特に、酸化防止剤など)と、前記塩基性窒素含有化合物とを組み合わせると、熱安定性や成形加工性を大きく向上できると共に、ホルムアルデヒドの生成を大きく抑制でき、成形体の劣化を抑制できる。

[0244]

[その他の添加剤]

さらに、樹脂組成物には、着色剤(染料、無機又は有機顔料)、安定剤「熱安定剤、耐候 (光)安定剤、ホスフィン抑制剤など」、離型剤、核剤、帯電防止剤、界面活性剤、摺動 剤などを添加してもよい。

[0245]

特に、熱安定剤を使用することにより、ポリアセタールの熱安定性を向上させてもよい。このような熱安定剤としては、窒素含有化合物(ポリアミド、ポリーβーアラニン共重合体、ポリアクリルアミド、ポリウレタン、メラミン、シアノグアニジン、メラミンーホルムアルデヒド縮合体などの塩基性窒素含有化合物など)、アルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物 [特に、有機カルボン酸金属塩(ステアリン酸、12-ヒドロキシステアリン酸などのリチウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩など)、金属酸化物(酸化マグネシウム、酸化カルシウムなど)、金属炭酸塩など)、金属炭酸塩など」、ゼオライト、ハイドロタルサイトなどが挙げられる。

[0246]

特に、アルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物(特にマグネシウム化合物やカルシウム 化合物などのアルカリ土類金属含有化合物)、ゼオライト、ハイドロタルサイトなどが好 ましい。

[0247]

[0248]

前記ゼオライトとしては、特に制限されないが、H型やNH₄型以外のゼオライト、例えば、特開平 7 -6 2 1 4 2 号公報に記載されているゼオライト [最小単位セルがアルカリ及び/又はアルカリ土類金属の結晶性アルミノケイ酸塩であるゼオライト (A型、X型、Y型、L型、β型及び Z S M型ゼオライト、モルデン沸石型ゼオライト;チャバザイト、モルデン沸石、ホージャサイトなどの天然ゼオライトなど)など] などが使用できる。

なお、 A 型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(A -3、 A -4、 A -5)」、「ゼオスターシリーズ(K A -1 O O P、 N A -1 O O P、 C A -1 O O P)」などとして、また、 X 型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(F -9)」、「ゼオスターシリーズ(N X -1 O O P)」などとして、 Y 型ゼオライトは、「H S Z シリーズ(3 2 O N A A)」などとして東ソー(株)から入手可能である。

[0249]

また、ハイドロタルサイトとしては、特開昭60-1241号公報及び特開平9-59475号公報などに記載されているハイドロタルサイト類、例えば、下記式で表されるハイドロタルサイト化合物などが使用できる。

[0250]

 $[M^{2}]_{1-x}M^{3}_{x}$ (OH) $_{2}]^{x}$ [A $^{n}]_{x/n}$ • mH $_{2}$ O] x

なお、ハイドロタルサイトは、「DHT-4A」、「DHT-4A-2」、「アルカマイ ザー」などとして協和化学 T.業(株)から入手可能である。

[0251]

50

このような熱安定剤の使用量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して0. 01~20重量部、好ましくは0. 1~15重量部(例えば、1~10重量部)程度である。

[0252]

前記添加剤やその他の添加剤は、一種で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0253]

なお、本発明の樹脂組成物には、必要に応じて、各種ポリマー [例えば、アクリル系樹脂(ポリメチルメタクリレートなどの C₁₋₁₀ アルキル(メタ)アクリレートの単独又は共重合体)、アイオノマー、ポリアルキレングリコール、ポリエステル樹脂、ポリオレフィン樹脂、シリコーン樹脂、フッ素樹脂、アクリル系エラストマー、ウレタン系エラストマーなど」を添加してもよい。

10

[0254]

[製造方法]

本 発明のポリアセタール樹脂組成物は、粉粒状混合物や溶融混合物であってもよく、ポリアセタール樹脂と、難燃剤と、難燃助剤と、必要により他の成分とを慣用の方法で混合することにより調製できる。例えば、(1)各成分を混合して、一軸又は二軸の押出機により混練して押出してペレットを調製した後、成形する方法、(2)一旦組成の異なるペレット(マスターバッチ)を調製し、そのペレットを所定量混合(希釈)して成形に供し、所定の組成の成形品を得る方法、(3)ポリアセタール樹脂のペレットに難燃剤を散布などにより付着させた後、成形し、所定の組成の成形品を得る方法などが採用できる。

20

[0255]

前記マスターバッチの調製においては、ポリアセタール樹脂及び芳香環含有樹脂(前記芳香環含有樹脂など)から選択された少なくとも I 種の樹脂成分と、難燃剤及び難燃助剤から選択された少なくとも I 種の成分(特に双方の成分)とで構成されたマスターバッチを調製し、ポリアセタール樹脂と溶融混合することにより樹脂組成物を混合してもよい。

[0256]

また、成形品に用いられる組成物の調製において、基体であるポリアセタール樹脂の粉粒体(例えば、ポリアセタール樹脂の一部又は全部を粉砕した粉粒体)と他の成分(難燃剤など)を混合して溶融混練すると、添加物の分散を向上させるのに有利である。

[0257]

30

本発明の樹脂組成物は、慣用の成形方法、例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形、ブロー成形、真空成形、発泡成形、回転成形、ガスインジェクションモールディングなどの方法で、種々の成形体を成形するのに有用である。

[0258]

本 発 引 の 成 形 体 は 、 難 燃 性 が 要 求 され る 種 々 の 用 途 、 例 え ば 、 自 動 車 分 野 や 電 気 ・ 電 子 分 野 の 機 構 部 品 (能 動 部 品 や 受 動 部 品 や 電 線 ケ ー ブ ル 部 材 な ど) 、 建 材 ・ 配 管 分 野 、 日 用 品 (生 活) ・ 化 粧 品 分 野 、 及 び 医 用 分 野 (医 療 ・ 治 療 分 野) の 部 品 ・ 部 材 と し て 好 適 に 使 用 さ れ る 。 本 発 明 の 成 形 体 は 、 通 常 、 電 気 ・ 電 子 部 品 、 機 械 機 構 部 品 、 自 動 車 部 品 な ど に 利 用 で き る 。

[0259]

40

より具体的には、自動車分野の機構部品としては、ノブ、レバーなどの自動車部品、インナーハンドル、フューエルトランクオープナー、シートベルトバックル、アシストラップ、各種スイッチ、ノブ、レバー、クリップなどの内装部品、メーターやコネクターなどの電気系統部品、オーディオ機器やカーナビゲーション機器などの車載電気・電子部品、ウインドウレギュレーターのキャリアープレートに代表される金属と接触する部品、ドアロックアクチェーター部品、ミラー部品、ワイパーモーターシステム部品、燃料系統の部品などが例示できる。

[0260]

電気・電子分野の機構部品としては、オーディオ機器、VTR (ビデオテープレコーダー)、8mmビデオ、ビデオカメラなどのビデオ機器、又はコピー機、ファクシミリ、ワー

ドプロセッサー、コンピューターなどのOA(オフィスオートメーション)機器、更にはモーター、発条などの駆動力で作動する玩具、電話機、コンピュータなどに付属するキーボードなどで使用される部品が例示できる。具体的には、シャーシ(基盤)、ギヤー、レバー、カム、プーリー、軸受けなどが挙げられる。さらに、少なくとも一部がポリアセタール樹脂成形品で構成された光及び磁気メディア部品(例えば、金属薄膜型磁気テープカセット、磁気ディスクカートリッジなど)、更に詳しくは、音楽用メタルテープカセット、デジタルオーディオテープカセット、8mmビデオテープカセット、フロッピー(登録商標)ディスクカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。

[0261]

10

さらに、本発明のポリアセタール樹脂成形品は、照明器具、建具、配管、コック、蛇口、トイレ周辺機器部品などの建材・配管部品、一般的な容器、広範な生活関係部品に好適に 使用される。

[0262]

【発明の効果】

本発明では、(次) 亜リン酸塩及びリン化物から選択された少なくとも 1 種で構成された 難燃剤と、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも 1 種の難燃 助剤とを組み合わせるので、添加量が少量であっても、ポリアセタール樹脂を高度に難燃 化できるのみならず、樹脂の特性を低下させることなくポリアセタール樹脂の着色が可能 である。

20

[0263]

【実施例】

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例により限定されるものではない。

[0264]

実施例1~37及び比較例1~8

(樹脂組成物の調製)

ポリアセタール樹脂に、下記成分を表に示す割合で混合し、ラボプラストミル [東洋精機 (株) 製]を用いて190℃で5分間混練し樹脂組成物を得た。この樹脂組成物を圧縮成形し、燃焼試験用の成形品(120×13×3mm)を作製し、成形品の日視観察により着色性と燃焼性を評価した。

30

[0265]

(着色性)

圧縮成形した成形品を目視観察し、難燃剤及び/又は難燃助剤の色相への影響を判断して、下記の指標により着色性を評価した。

[0266]

A:難燃剤及び/又は難燃助剤の影響が僅かであり着色が可能である

B:難燃剤及び/又は難燃助剤の影響があるが着色が可能である

C:難燃剤及び/又は難燃助剤の影響が顕著であり着色が不可能である。

[0267]

40

(燃焼性評価)

燃焼試験用の成形品をスタンドにクランプで水平に固定し、成形品の未固定側の端部(自由端部)の下から10秒間接炎して離した。炎を離してから燃焼が終わるまでの時間を測定し、下記の指標で難燃性を評価した。

[0268]

A:燃焼時間が10秒未満の自消性成形品

B:燃焼時間が10秒以上の自消性成形品

C:クチンプ保持部まで燃焼した非自消性成形品。

[0269]

また、燃焼性評価時に樹脂の滴下(ドリッピング)を観察し、滴下の有無を評価した。

[0270]

実施例及び比較例では以下のポリアセタール系樹脂、難燃剤などを使用した。

[0271]

[ポリアセタール樹脂A]

A-1: ポリアセタールコポリマー [ジュラコン、メルトインデックス=9.0g/10分、ポリプラスチックス(株)製]

A - 2 : ポリアセタールホモポリマー [デルリン 5 0 0 P、米国デュポン (株) 製」

A-3:ポリアセタール樹脂 [ジュラコンGB25:ガラスビーズ25%充填材、ポリプラスチックス(株)製]。

[0272]

しリン含有化合物 BT

B-2: 亜リン酸アルミニウム

B-3:次重リン酸カルシウム(B-1)とポリアセタール樹脂(A-1)から押出調製した(B-1) \angle (A-1)=30 \angle 70(重量比)のマスターバッチペレット。

[0273]

[芳香族化合物 C]

- C-1:ノボラック樹脂「スミライトレジンPR53647、住友デュレズ(株)製」
- C-2:フェノールアラルキル樹脂 [ミレックスXL-LL、三井化学 (株) 製]
- C-3:ポリビニルフェノール [マルカリンカーSIP、丸善石油化学 (株) 製]
- C-4:アミノトリアジンノボラック樹脂 [フェノライトKA-7054、大日本インキ化学工業(株)製]
- C-5:1, 3, 5-トリス [2-(4-ヒドロキシフェニル) プロピル] ベンゼン (トリス T C 、三片化学 (株) 製)
- C-7:ビスフェノールA型エポキシ樹脂 [エピコート1004K、油化シェルエポキシ(株) 製]
- C-8:ポリ2,6-ジメチルフェニレンオキサイド[分級粉体:平均粒子径30μm]
- C 9 : ビスフェノールー A 型ポリカーボネート樹脂 [分級粉体:平均粒子径30 μm]

[0274]

[窒素含有化合物 D]

- D-1:メラミン
- D-2:メラミンシアヌレート「メラミン/イソシアヌル酸(3/1モル)塩]
- D-3: メラミンシアヌレート [MC610、日産化学工業 (株) 製]
- D-4:メレム [日産化学工業(株)製|
- D-5:2,4-ジアミノ-6-(2'-メチルイミダジリル-1')-エチル-s-ト
- リアジン [キュアゾール2MΖ-Α、四国化成工業(株) 製]
- D-6:CTU-グアナミン [味の素ファインテクノ (株) 製]
- D-7:ビウレア
- D-8:アセチレン尿素
- D-9:アラントイン「川研ファインケミカル (株) 製]
- D-10:シアノダアニジン
- D-11:アジピン酸ジヒドラジド [大塚化学(株)製]。

[0275]

[リン含有化合物 E]

- E-1:赤リン [ノーバエクセル F5、燐化学工業 (株) 製」
- E-2:赤リン[ノーバエクセル140、燐化学工業(株)製]
- E-3:ポリリン酸アンモニウム [テラージュC60、チッソ(株)製]
- E-4:エチルメチルホスフィン酸アルミニウム

50

40

10

20

[無機系難燃剤F]

F-1:水酸化マグネシウム

F-2:ホウ酸亜鉛 [FireBrake ZB、USボラックス社製]

F-3:無水リン酸·水素カルシウム [太平化学産業 (株) 製]

L酸化防止剂 G]

G-1:トリエチレングリコールビス「3-(t-ブチル-5-メチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート] [イルガノックス245、チバガイギー(株)製]。

[0276]

【熱安定剤 H】

H-1:ゼオライト [ゼオラムA-3、東ソー(株) 製]

H-2:ハイドロタルサイト [DHT-4A、協和化学工業(株)製]

H-3:酸化マグネシウム

H-4:12-ヒドロキシステアリン酸カルシウム

H-5:ステアリン酸リチウム。

[0277]

「ドリッピング防止剤 I]

I-1:ポリテトラフルオロエチレン。

[0278]

結果を表1~4に示す。

[0279]

【表1】

20

		12	A-1	100	8-1	13	0-1	<u>5</u>	0-2	7	1		ı		6-1	0.5	H-5	0.5	<u>-</u>	0.7	¥	4	無
		-	A-1	100	B-1	13	0-1	13	D-1	7	1		ı		6-1	0.5	H-4	0.5	<u>-</u>	0.7	¥	4	#
		10	A-1	100	8-1	15	1		D-2	40	1		ı		6-1	0.5	1		١		A	A	胀
		၈	A-1	100	8-1	15			0-1	40	ı		ı		6-1	0.5	١		1		A	A	無
		ω	A-1	100	8-1	13	C-1	13	ı		ı		F-2	_	6-1	0.5	ı		ı		A	В	熊
	面例	7	A-1	100	8-1		C-1	5	ı		1		F-1	7	6-1	0.5	1		1		A	8	無
	実施	9	A-1	100	8-1	<u></u>	0-1	∞	1		F-1	വ	ı		6-1	0.5	H5	_	1		8	Y	兼
表 —		വ	A-1	100	B-1	13	C-4	∞	ì		1		ı		6-1	0.5	H-4	_	Į		A	80	無
		4	A-1	100	8-1	13	-5 -4	13	l		i		1		6-1	0.5	H-3	7	ı		٧	82	無
		က	A-1	100	8-1	13	C-3	13	1		ı		1		6-1	0.5	H-2	7	1		Y	8	鎌
		2	A-1	100	B-1	13	C-2	13	1		1		ı		6-1	0.5	H-1	7	1		⋖	æ	難
		-	A-1	100	B-1	3	C-1		ı		1		1		6-1	0.5	1				4	8	#
			ポリアセタール強脂 A	(重量部)	(次) 亜リン酸塩 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量制)	窒素含有化合物 D	(重量即)	リン含有化合物 E	(重量部)	他の難燃助剤 F	(重量部)	酸化防止剤 6	(重量部)	熱安定剤 H	(重量部)	ドリッピング防止剤 一	(重量的)	着色性	燃焼性	ドリッポング

20

30

40

[0280] [表2]

実施的 実施的(第重報) 実施的(第重報) (次) 更りン發塩 B B-1 B-1 B-1 B-1 B-1 B-1 B-1 B-1 B-1 B						交と							
Harmonia Harmonia							実施	E					
脂 A A A B A B A B B B B B B B B B B B B		13	1 4	1 5	1 6	17	- 8			2.1		- 1	- 1
E A	笳	+	A.1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1
G G-1	<u> </u>		100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
C C-1		B. 1	R.1	R-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1
C C-1		13.	1 65	13	13	13	13	13	13	13	10	10	10
D D-3 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 15 15 15 15 15 15 15 16 17 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 10 11 7 11 11 7 11 11 7 11 11 7 11 11 7 11<		21	0.1	7.1	5.1	C-1	C-1	C-1	C-1	C-1	C-1	C-1	C-1
D D-3 D-4 D-5 D-6 D-7 D-8 D-9 D-0		7.5	137	13	13	13	13	13	13	13	13	15	15
B -		2 U	V C	7.5	D.6	D-7	D-8	D-9	D.	D-	D-6	D-6	D-6
E — — — — — — — E-2 E-3 F — — — — — — — — E-2 E-3 E-3 F — — — — — — — B-2 E-3 E-3 15 G G-1 G G-2 G-3 G-3 G-3 G-3 G-3 G-3 G-3 G-3 G-3 G-1 G G-3 G-4 G-1		5.0	֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֡֓֓֓֓֓֓֓	2 -	2		7	7	10	11	7	10	10
E — — — — — E-2 E-3 F — — — — — — E-2 E-3 F — — — — — — — B-2 E-3 F — — — — — — — B-2 E-3 E-3 G G-1		_	•	•	-	•	•		7	7			
E —	1				1	1		1	1	1	E-2	E-3	E-4
F —		i 	l							-	ന	15	15
F —	(重量部)										,		1
G G-1 G-		1	1	ı	1	1	1	l	1	I			
G G-1 G-	(重量即)										,	7	7
A A		<u>-</u>	<u>1</u> -1	G-1	G-1	G-1	G-1	<u>G</u> -1	6:1	C-1	5-5	5	
H·2 初 I —) C	2 0	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
A A	2		o II	120	1	ŀ	ı	ı	1	-	H-2	H-2	H-2
和 I		7-H	7-U	7-11	•						7	_	7
剤 I -	(重量部)		7	,									ı
A A A A A A A A A B A A	즃	1	١	ı	ł	!	1	1	i				
A A A A A A A B A A	(海醫場)			,							(•	•
A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	献在本	A	A	A	Ą	Ą	A	А	А	A	a	A	A
	一	: <		A	A	A	4	A	A	4	A	4	4
	然死性	c [(İ	#	期	串	井	棋	単	無	無	無
	ドリシアング	Ħ.	斯	#	#	111							

20

30

40

[0281] 【表3】

					海3								
							実施例						
	25	26	27	2 8	29	3 0	3 1	32	33	3.4	35	36	37
ポリアセタール樹脂 A	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-2	A-3
(重量部)	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
(次) 亜リン酸塩 B	B-2	B-3	B-3	B-3	B-1	B-1	B-1	B-1	8-1	B-1	B-2	8-1	8-1
(重量)	13	70	70	70	5	13	5	13	2	0	13	13	13
芳香族化合物 0	C-1	<u>-</u>	C-2	C-3	C-4	6-5	9-0	C- 3	8-J	6-0	C-1	C-1	C-1
(重叠部)	13	50	20	20	5	33	<u></u>	13	13	13	13	13	13
窒素含有化合物 D	9-0	9-Q	9-0	9-Q	9-Q	9-Q	9-Q	9-Q	9-0	9-0	9-Q	9-Q	9-Q
(重量物)	7	9	0	10	7	7	7	7	7	7	7	7	7
リン含有化合物 E		1	1	1	i	ļ	1	ı	E-1	<u>F</u>	ı	l	1
(重量如)	15-21								က	က		į	
他の難燃助剤 F	ı	F-1	F-2	F-3	i	ŀ	1	1	1	l	ı	1	1
(重重部)		9	9	9									
酸化防止剤 6	6-1	6-1	6-1	6-1	1-9	0-1	6-1	6-1	6-1	6-1	6-1	-5	6-1
(重國部)	0	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
熱安定剤 H	H-2	ı	ı	1	1-11	H-1	干	H-2	H-5	H-5	H-2	H-2	H-2
(重量部)	7				7	7	7	7	-	-	_	_	7
ドリッピング防止剤 1	ı	ı	1	ı	1	1	i	1	ı	1	ı	ı	ı
(重量部)													1
着色性	A	A	A	∢	V	V	V	V	4	A	4	4	4
燃焼性	හ	A	٧	A	A	മ	В	a	m	Δ.	m	∢.	4
ドリッピング	賺	継	#	無	無	業	兼	賺	無	胀	₩	#	業

20

30

40

[0282]

【表4】

		8	A-3	100	ı		<u>-</u> -	13	9-0	_	1		ı			0.5	H-2	<u> </u>	l		œ	ပ	柜
		7	A-2	100	i		<u>-</u> -	13	9-0	7	١		l		6-1	0.5	H-2		!		m	ပ	柜
		9	A-1	100	ł		<u>-</u>	13	9-0	7	급,	~ 	ł		6-1	0.5	H-2	7	١		ပ	മ	賺
	比較例	5	A-1	100	ı		<u>-</u>	13	7-	7	l		1		G-1	0.5		0.5	<u>-</u> [0. /	മ	ပ	种
表 4	五	4	A-1	100	1		1		D-1	40	ı		ı		6-1	0.5	1		1		¥	0	#
		3	A-1	100	1		C-3	13	l		1		1		<u>-</u> -J	0.5	1		1		മ	ပ	桩
		2	A-1	100	B-1	13	ı		ì		1		١		<u>f</u>	0.5	1		1		¥	ပ	柾
		-	A-1	100	1		1		1		1		1		6-1	0.5	1		1		Y	ပ	柾
			ポリアセタール樹脂 A		(次) 亜リン酸塩 B	$\overline{}$	芳香族化合物 6	(韓魯萬)	窒素含有化合物 D	:	リン含有化合物 E	(重量制)	他の難燃助剤 F	(重量部)	發化防止劑 6	_	数安定剤 H	(重量期)	ドリッピング防止剤	(重量部)	着色件	鉄存在	ドニッピング

20

30

[0283]

表より明らかなように、比較例に比べて、実施例の樹脂組成物は、着色可能であり且つ難燃性が高い。

THIS PAGE BLANK (USPTO)